

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + *Make non-commercial use of the files* We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + *Maintain attribution* The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + *Keep it legal* Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at http://books.google.com/



Über dieses Buch

Dies ist ein digitales Exemplar eines Buches, das seit Generationen in den Regalen der Bibliotheken aufbewahrt wurde, bevor es von Google im Rahmen eines Projekts, mit dem die Bücher dieser Welt online verfügbar gemacht werden sollen, sorgfältig gescannt wurde.

Das Buch hat das Urheberrecht überdauert und kann nun öffentlich zugänglich gemacht werden. Ein öffentlich zugängliches Buch ist ein Buch, das niemals Urheberrechten unterlag oder bei dem die Schutzfrist des Urheberrechts abgelaufen ist. Ob ein Buch öffentlich zugänglich ist, kann von Land zu Land unterschiedlich sein. Öffentlich zugängliche Bücher sind unser Tor zur Vergangenheit und stellen ein geschichtliches, kulturelles und wissenschaftliches Vermögen dar, das häufig nur schwierig zu entdecken ist.

Gebrauchsspuren, Anmerkungen und andere Randbemerkungen, die im Originalband enthalten sind, finden sich auch in dieser Datei – eine Erinnerung an die lange Reise, die das Buch vom Verleger zu einer Bibliothek und weiter zu Ihnen hinter sich gebracht hat.

Nutzungsrichtlinien

Google ist stolz, mit Bibliotheken in partnerschaftlicher Zusammenarbeit öffentlich zugängliches Material zu digitalisieren und einer breiten Masse zugänglich zu machen. Öffentlich zugängliche Bücher gehören der Öffentlichkeit, und wir sind nur ihre Hüter. Nichtsdestotrotz ist diese Arbeit kostspielig. Um diese Ressource weiterhin zur Verfügung stellen zu können, haben wir Schritte unternommen, um den Missbrauch durch kommerzielle Parteien zu verhindern. Dazu gehören technische Einschränkungen für automatisierte Abfragen.

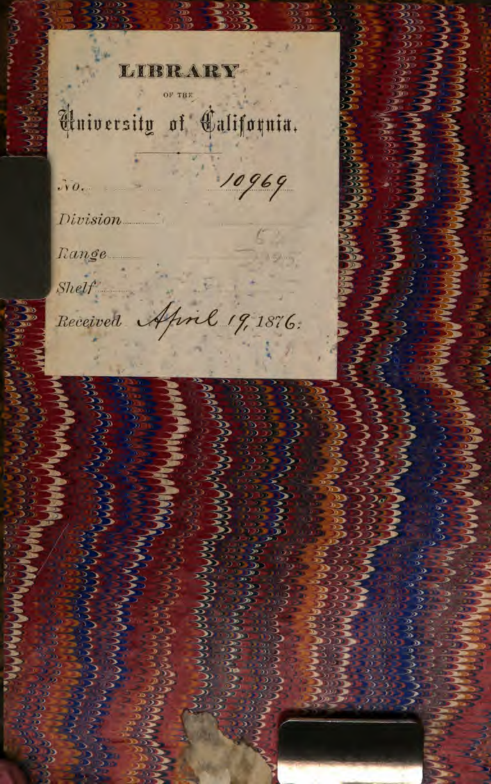
Wir bitten Sie um Einhaltung folgender Richtlinien:

- + *Nutzung der Dateien zu nichtkommerziellen Zwecken* Wir haben Google Buchsuche für Endanwender konzipiert und möchten, dass Sie diese Dateien nur für persönliche, nichtkommerzielle Zwecke verwenden.
- + *Keine automatisierten Abfragen* Senden Sie keine automatisierten Abfragen irgendwelcher Art an das Google-System. Wenn Sie Recherchen über maschinelle Übersetzung, optische Zeichenerkennung oder andere Bereiche durchführen, in denen der Zugang zu Text in großen Mengen nützlich ist, wenden Sie sich bitte an uns. Wir fördern die Nutzung des öffentlich zugänglichen Materials für diese Zwecke und können Ihnen unter Umständen helfen.
- + Beibehaltung von Google-Markenelementen Das "Wasserzeichen" von Google, das Sie in jeder Datei finden, ist wichtig zur Information über dieses Projekt und hilft den Anwendern weiteres Material über Google Buchsuche zu finden. Bitte entfernen Sie das Wasserzeichen nicht.
- + Bewegen Sie sich innerhalb der Legalität Unabhängig von Ihrem Verwendungszweck müssen Sie sich Ihrer Verantwortung bewusst sein, sicherzustellen, dass Ihre Nutzung legal ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass ein Buch, das nach unserem Dafürhalten für Nutzer in den USA öffentlich zugänglich ist, auch für Nutzer in anderen Ländern öffentlich zugänglich ist. Ob ein Buch noch dem Urheberrecht unterliegt, ist von Land zu Land verschieden. Wir können keine Beratung leisten, ob eine bestimmte Nutzung eines bestimmten Buches gesetzlich zulässig ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass das Erscheinen eines Buchs in Google Buchsuche bedeutet, dass es in jeder Form und überall auf der Welt verwendet werden kann. Eine Urheberrechtsverletzung kann schwerwiegende Folgen haben.

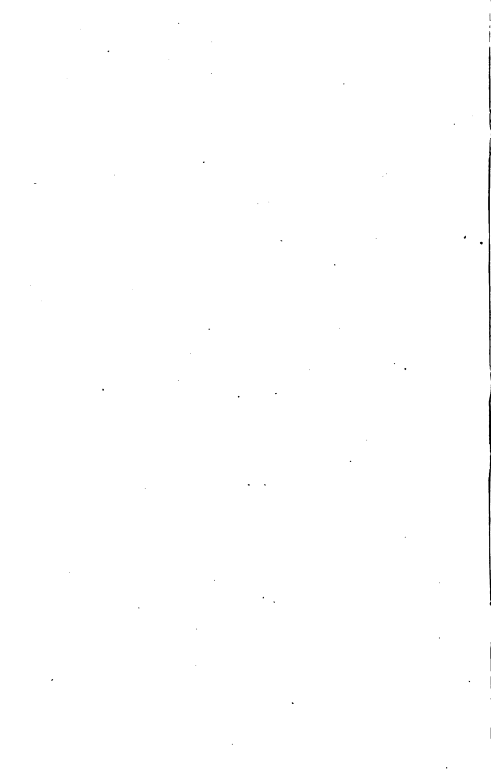
Über Google Buchsuche

Das Ziel von Google besteht darin, die weltweiten Informationen zu organisieren und allgemein nutzbar und zugänglich zu machen. Google Buchsuche hilft Lesern dabei, die Bücher dieser Welt zu entdecken, und unterstützt Autoren und Verleger dabei, neue Zielgruppen zu erreichen. Den gesamten Buchtext können Sie im Internet unter http://books.google.com/durchsuchen.













Solgfiche aus dem zylographischen Atelier von Friedrich Bieweg und Sohn in Braunschweig.

Bavier aus der mechanischen Bapier-Fabrik der Gebrüder Bieweg zu Wendhausen bei Braunschweig.

Sandbuch

ber

chemischen Technologie.

In Berbinbung

mit

mehren Gelehrten und Technikern bearbeitet,

und herausgegeben

von

Dr. # . Bollen, Professor der technischen Chemie am Schweigerifden Bolviechnifum in Burich.

Acht Banbe,

bie meiften in mehre Gruppen zerfallenb.

Sechsten Banbes zweite Gruppe:

Darftellung der Seifen, Parfümerien und Cosmetica.

Mit zahlreichen in den Text eingedruckten Holzstichen.

Braunschweig, Drud und Verlag von Friedrich Vieweg und Sohn. 1867.

Die Darstellung

ber

Seifen, Parfümerien

unb

Cosmetica.

Bon

Karl

Dr. C. Beite,

Chemifer und Dirigent ber Botebamer Stearin. Fabrif.

Mit zahlreichen in den Text eingedruckten Holzstichen.



Braunschweig,

Drud und Berlag von Friedrich Biemeg und Sohn.

1867.

TP991

Die herausgabe einer Uebersetzung in englischer und frangofischer Sprache, sowie in anderen modernen Sprachen wird vorbehalten.

10969

Vorwort.

Borliegende Schrift, welche die Darstellung der Seisen und Toilettes gegenstände behandelt, erscheint nach Bereinbarung mit Herrn Professor Bolley als ein Theil zu dessen "Handbuch der chemischen Technologie".

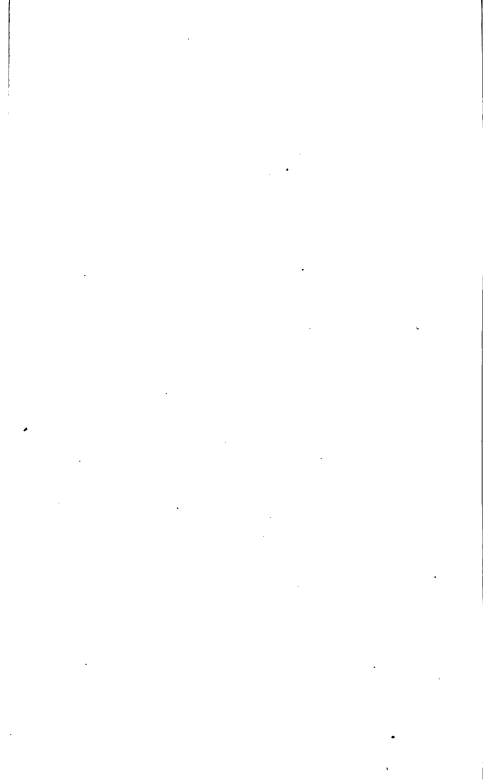
Seit einer Reihe von Jahren stehe ich in sehr naher Beziehung zu verschiedenen bedeutenden Seisenfabriken Nordbeutschlands, habe dadurch diesen Geschäftszweig gründlich kennen gelernt und glaube beshalb bei Beschreibung der Seisenfabrikation mich an die Praxis so nahe als möglich angeschlossen zu haben. Den Schmierseisen habe ich mehr Ausmerksamkeit zugewandt, als dies meist in ähnlichen Büchern der Fall ist; ich halte das um so mehr für gerechtsertigt, als dieselben in den meisten Seisensabriken Nordbeutschlands eine größere Rolle spielen als die harten Seisen.

Bei den Recepten für Parfümerien, namentlich für feine französische, habe ich vielfach das Buch von Pieffe: "The art of porfumory" benutt. Die übrigen von mir gegebenen Vorschriften stammen fast sämmtlich aus mir bekannten Parfümeriefabriken und sind somit praktisch erprobt. Sie stehen, was die Feinheit anlangt, den von Pieffe gegebenen entschieden nach, charakteristren aber durch ihre Villigkeit den allgemeinen Stand der deutschen Parfümerie.

Schließlich ergreife ich noch die Gelegenheit, um benjenigen, welche mir bei Bearbeitung gegenwärtiger Schrift mit Rath und That beigestanden has ben, namentlich Herrn Professor Bolley in Zürich, ferner den Herren H. Wohlfahrt in Hannover, A. Sommer und B. Jacobi in Magdesburg, meinen wärmsten Dank auszusprechen.

Potsbam, im Juni 1867.

Deite.



Seifen.	Seite
Sinleitung.	
Theorie der Seifenbildung	. 8
Eigenschaften und Wirkungen der Seife	
Berhalten ber Fette zu Ammoniak	
Die Materialien zur Seifenfabrikation.	_
Die Rette und bae Barg.	
Talg 7. Schmalz 7. Knochenfett 7. Thran 7. Wallrath 8.	
Rokosnußöl 8. Balmöl 8. Balmkernöl 8. Cacaobutter 8. Mus-	
catbutter 9. Galambutter 9. Illipeol 9. Olivenol 9. Baums	
wollsamenöl 11. Erdnußöl 12. Sesamöl 12. Leindotteröl 12.	
Ricinusöl 12. Leinöl 12. Sanföl 13. Rubol 13. Mohnol 13.	
Manbelol 13. Buchol 14. Delfaure 14. Harz 14.	
Prufung der Fette und fetten Dele auf ihre Reinheit	15
Die Alfalien.	
Die Laugenbereitung	
Bersetsung mit Schweselalkalien	18
Darstellung ber Seifen.	
Sieben ber Seifen	19
Die harten Seifen.	
a) Rernseisen	21
Talgkernseife	
Das Schleifen	
Marmorirte Talgkernseife	_
Auf Mandeln gerührte Talgkernseife	
Weiße Talgkernseife (Bleichseife)	
Kernseife aus Talg und Potasche	
Olivenölseise	
Marseillerseife	
Marmoriste Delfeife	
Castilianische Seife	
Delsaurenatronseife (harte Dleinseife)	
Palmölseife	30

٤	Bleichseife (Wachsseife)																		.`	31
d	harzfernseifen																			32
	b) Leimseifen																			33
(Berührte Rokosseifen																			
	Rofosseife auf faltem Bege .													Ī			Ī			_
ç	Farben ber Rokosfeifen													•	•	Ī	Ī	Ċ	Ī	3.1
ġ	Das Füllen ber Leimfeifen						•		•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	
Ş	Bafferglasseife	•	٠	•	Ī	•	٠	٠	Ĭ	٠	٠	•	•	•	•	٠	٠	•	٠	
ï	Briefenseife	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	25
	Knochenseife																			
	Eschwegerseife	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	36
`	Siebeproben zur Eschwegerseife	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	97
	Steveptiven zur Glumegerseise	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	97
	Harzseifen	•	•	•		•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	38
	Beibe und braune Bargieife .	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	_
	Eransparent-Harzseife	•	•	•	٠	•	•	•	٠	•	٠	٠	•	٠	•	٠	•	٠	•	-
(Bußkernseise	•	÷	:-	•	•	• .	•	٠	•	•	•	•	•	•	•	•	٠	•	89
١	Bledfeifen	•	٠	٠	•	•	٠	٠	•	٠,	•	•	٠	٠	•	٠	•	•	•	40
(Thlorfeife	٠	٠	•	٠	•	٠	•	٠	•	•	•	٠	٠	•	٠	•	٠	•	41
,	Die Formen	•	•	•	•	•	•	•	•	•	٠	•	٠	•	٠	٠	٠	•	•	42
		•	٠			٠	•	•		•	•	•	•	•	•	•	•	٠	•	43
	Schmierseifen.																			
5	Das Sieben ber Schmierseifen	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	٠.					47
9	Das unregelmäßige Sieben unb	fe	ine	2	bh	ilf	e	•	•			•	•		•				•	49
(Sommer= und Winterfeifen		•																	_
Ş	Anwendung von Harz		•																	50
9	Das Füllen ber Schmierseifen																			_
\$	Delseife																:			51
(Blatte Elainfeife (Silberfeife)																			52
9	Naturkornseise																			_
	Runftfornseife																			53
٩	Beiße Schmierseife																			_
Die	Benutung von Dampf be	i b	er	6	e i	fe	n í	a I	br	if	a t	io	n.							
(Sieben mit indirectem Dampfe											٠.								53
(Sieben in gefchloffenen Reffeln																			55
(Sieben mit birectem Dampfe .																			_
	Sieben mit überhittem Dampfe																			
g	Berfeifung ber Neutralfette mit	t fe	ьЫ	nfe	1111	en	1	er (1	al	i										59
N r ü	fung und Werthbestimm	111	n a	Ь	e t	: 4	ña	n	be	í a	ſе	if	e r	ì.						
1	Intersuchung ber Seifen		0												_				_	_
	Baffergehalt																			60
ç	Fettgehalt	·	•	•	Ţ	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	_
\$	Mifali	•	٠	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	62
Š	Alfali	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•		•	•	•	62
ć	Brufung auf Harz	•	•	•	•	•	•	•		•	•		•	•	•	•	•	•	•	BA
2	Berthbestimmung ber Seifen .	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	66
	Madahungatadan ban Saitan	•	•	•	•	•	•	•	•	•		•	•	•	•	•	•	•	•	-00
,	Salafeife 66 Marfaille	rfe	ife	·6'	7	•	• ຄ	'n.	Æ4	Isoi	fo	٠,		•	•	.64	irt		•	_
	Bestehungskosten ber Seifen . Lalgseife 66. Marfeille Oleunseife 67. Eschwegerse	ifo	የነ ይን		, Ma	m	~ دم	γ	oir	n fo	ifo	e	7			-8-4	•••	-		
91 w	endung ber Seifen.	+1+	01	•	ح	***	η,		~ 64		•16		••							
	Die Seife in her Mehicin					_			_	_	_	_			_	_	_		_	68

Jobseise 69. Chlorseise 69. Campherseise 69. Terpentinseise 69. Jalapenseise 69. Guajakseise 69. Crotonseise 69. Tanninseise 69. Honigseise 69. Theerseise 70. Micinusölseise 70.	Seite
Surrogate für Seife	70
Anlage einer Seifenfabrik. Tabelle über den Gehalt der Löfungen von kohlenfaurem Kali an trocknem	
Salz, nach Gerlach	71
Tabelle über ben Gehalt ber Lösungen von kohlensaurem Natron an krystallis	
firtem (10fach gemaffertem) und an wasserfreiem Salz, nach & Schiff .	
Seifensubtabelle von A. Bring. a) Für Raliseifen. b) Für Natronseifen.	
Tabelle zur Bergleichung bes specifischen Gewichts mit ben Graben nach Baumé	74
Toilettegegenstände.	
Einleitung.	
Die Niechstoffe.	
Gewinnung ber Riechftoffe	79
Die Pressung	
Deftillation	
Appropriation (Enfleurage)	
Die atherischen Dele	
Neroliol 84. Portugalol 84. Bergamottol 84. Citronenol 85.	
Rofenöl 85. Bittermanbelöl 85. Lavenbelöl 87. Mingöle 87.	
Melissenöl 87. Rosmarinöl 87. Majoranöl 88. Thymianöl 88.	
Rummelol 88. Anisol 88. Fenchelol 88. Lorbeerol 88. Caje-	
putol 88. Saffafrasol 88. Zimmtol 89. Cafftaol 89. Relfenol 89.	
Bimentol 90. Myrthenöl 90. Musfatöle 90. Santalholzol 90.	
Rosenholzöl 90. Gerantumöl 91. Wintergrünöl 91. Betis	
veröl 91. Eitronella 91. Grasöl 91. Ceverholzöl 91. Cals musöl 92. Campher 92.	
Hatze und Balfame	93
Berubalfam 93. Tolubalfam 94. Meffabalfam 94. Storax 95.	00
Bengoë 95. Myrrhe 95. Weihrauch 96.	
Brufung ber atherischen Dele auf ihre Reinheit	96
Riechstoffe aus bem Thierreiche	
Moschus 98. Zibeth 99. Bibergeil 100. Ambra 100.	
Allkoholische Parfüme.	
Extracte und Effenzen	101
Reroliertract 101. Citronenextract 101. Bergamotteffeng 101.	
Bortugalextract 102. Esprit de Rose triple 102. Bitters manbelextract 102. Lavenbelessenz 102. Extrait de Reseda 102.	
Extrait de Cassie 102. Jasminextract 102. Beilcheneffenz 102.	
Beilchenwurzeltinctur 102. Relfeneffeng 102. Zimmtrindenertract	
102. Batchouliertract 103. Banilleertract 103. Seliotropertract	
103. Santelholzertract 103. Extrait de Sassafras 103. Tonfa-	
ertract 103. Gurkeneffenz 104. Cebertinctur 104. Berbenaextract	
104. Betiverertract 104. Perubalsamtinctur 104. Tolubalsam=	
tinctur 104. Storartinctur 104. Benzoötinctur 104. Moschus-	
tinctur 104. Zibethertract 104. Ambraextract 104. Bibergeils	
extract 104.	105

Efterhagybouquet (beutiche Borfdrift) 105. Efterhagybouquet (fran-	Seit
zössische Borschrift) 106. Egbouquet 106. Felbbouquet 106. The Guard's Bouquet 107. Joden-Club (englische Borschrift) 107.	
Soden-Club (frangofische Boridrift) 107. Eau de Mille-fleurs	
107. Eau de Lavande ambrée 108. Eau de Lavande	
double 108. Eau de Cologne 108. Berbeffertes Rölner	
Baffer 109. Eau de Berlin 109. Struve's Leipziger Duft	
(nach Hirzel) 110. Ungarwaffer 110.	
Trodine Parfume.	
Riechpulver (Poudres pour Sachets)	. 110
Sachet à la violet 111. Sachet à la Rose 111. Ruffelin-	
pulver 111. Sachet aux Mille-fleurs 111.	
Rauchermittel.	
Räucherkerzen 111. Räucherpulver 111. Königeräucherpulver 112. Räuchereffenz 112. Räuchereffig 112. Räucherpapier 113.	
Zahns und Mundmittel.	
Bahnseise 113. Bahnpasta 113. Campherkreibe 113. Chinazahn- pulver 113. Chinarinbenzahnpulver 113. Kohlezahnpulver 113.	
Mialhe's Bahntinctur 114. Mprrhe-Bahntinctur 114. Eau do	
Botot, englische und frangösische Borschrift 114. Cachou aroma-	
tisé 114.	
Geheimmittel für Zahn= und Mundpflege	. 115
Regeln für Bahnpflege	. 115
Mittel gur Pflege bes haares.	
Reinigung ber Fette	. 117
Bomaden	. 118
Rosenpomade 118. Jasminpomade 118. Beildenpomade 118.	
heliotroppomade 118. Orangebluthenpomade 118. Pommade au	
Portugal 119. Banillepomade 119. Durchsichtige Bomabe 119.	
Martpomade 119. Bouquetpomade 119. Chinapomade 119. Bomade	
gegen bas Ausfallen ber Kopfhaare 119. Cantharibenpomabe 119.	110
Harrile	. 118
Beilchenhaarol 120. Alettenwurzelol 120. Rowland's Macaffarol 120.	
Jasminöl 120. Portugalöl 120. Schweizer Kräuteröl 120. Philokomehaaröl 120.	
Mittel zum Steif- und Glanzenbmachen ber haare	100
Bachspomade, blond, rosa, braun 120. Bachspomade, schwarz 121.	. 120
Cire à mustaches 121. Ungarisches Bartwachs 121. Rosen-	
banboline 121. Haarglang 121.	
Haarwaschwasser	101
Rosmarinwaffer 121. Slycerin- und Cantharidenhaarwaffer 121.	. 121
Hoarwaschwasser von Dr. Locod 121.	
Geheimmittel für Haarpflege	190
Mora's haareffeng 122. Baderson's ueu erfundener haarbalfam	. 142
122. Der Railanber Saarbalfam bes C. Kreller in Rurnberg 122.	
Das Rifi, Haarmittel ber Cleopatra 122. Roger'iche Barterzeus	
gungepomade nach hager 122.	
Hangeventer nung guger 122.	120
Blei-haarfarbemittel 122. Silberhaarfarbemittel 123. Mangan-	. 142
Farbemittel 123. Turfisches haarfarbemittel nach Lanberer 123.	

Enthaarungsmittel	. 124
Mittel zur Bflege und Berfconerung ber haut. a. Toiletteseifen.	
Toiletteseisen auf kaltem Wege	. 125
Toiletteseisen auf warmem Wege	
Toiletteseifen durch Umschmelzung	
Das Formen ber Toiletteseifen	. 129
Das Farben ber Toiletteseifen	. 129
Toiletteseifen burch falte Barfumirung	. 131
Maschinen zum Seifekneten	. 131
Borschriften zur Darstellung von Toiletteseifen durch kalte Parsümirung 137. Rosenseise 137. Citronenseise 137. Santelholzseise 137. Ballrathseise 137. Frangipaniseise 137. Drangeblüthseise 137. Rotchouliseise 137.	
Schaumseifen	
Transparentseifen	. 138
Weiche Transparentseife 138. Glycerinseifen	. 139
Struve's Glycerinseife 139. Flussige Glycerinseife 139. Flussige	
Bartseifen	. 140
Duftenbe Bartseife 140. Reapel-Bartseife 140. Manbelschmiers seife (Crême d'amandes nacré) 141. Rastroulver 141.	•
Machazusak zu Toiletteseifen	. 141
Mlanzenhmachen ber Toilettefeifen	. 142
Seifeneffenzen	. 142
Opobelbof	. 142
b. Schönheitsmittel (Cosmetica).	
Amanbine 143. Honig-Manbelpafte 144. Manbelteig 144. Manbel-	
mehl 145. Pistaziennußmehl 145. Glycerin-Gelée 145. Rosen- milch 145. Manbelmilch 146. Gurkenmilch 146. Pistaziennuß-	
milch 146. Nanbeimilch (Lait virginal) 147. Waschwasser 147.	
Glycerinwaschwasser 147. Cold-Cream 147. Rosen-Cold-Cream	
148. Manbel-Cold-Cream 148. Camphereis 148. Gurken-Cold-	
Cream 148 Murfennomabe pon Biefe 149. Pomade divine 149.	
Crâme de Cathay-Farina 150. Glycerin-Crême 150. Glycerin-	
balsam 150. Struve's Glycerincrême 150. Mandelfugeln 150. Campherfugeln 150. Campherpaste 151. Rosen-Lippenpomade 151. Beiße Lippenpomade 151.	
• • • •	

	Ettit
Beheimmittel für Schönheitspflege	. 151
Tinctur gur Bertilgung von Leberflecken und Sommerfproffen von	
Fr. Solbry in München 151. Lait antephélique contre les	
taches et boutons du visage etc. Paris. Caudes et Co. 152.	
Obalin von A. T. E. Bogel in Berlin 152. Lenticulofa 152.	
Lilionese nach Dr. Hartung-Schwarzkopf 152. Rosée de beauté	
von Kelix von Migerefi 152.	
Schminken	. 152
Fluffiges Berlweiß fur Schauspieler 152. Rarminschminke 152.	
Rosenschminke 152.	

Seifen,

.

.



Cinleitung.

Die Seifenfabrikation gehört zu ben interessantesten und wichtigsten Gewerben 1 theils durch die Berbindung, in welcher sie mit mehreren der bedeutendsten chemischen Industriezweige steht, theils durch die Beziehungen, welche sie zu der Cultur und dem Wohlstande der Nationen hat. In letzterer Hinsicht sagt einer der berühmtesten Chemiser der Gegenwart, Justus von Liebig, folgendes in seinen chemischen Briefen:

"Die Seife ist ein Maßstab für den Wohlstand und die Cultur der Staaten. Diesen Rang werden ihr freilich die Nationalökonomen nicht zuerkennen wollen; allein nehme man es im Scherz oder Ernst, so viel ist gewiß, man kann bei Bergleichung zweier Staaten von gleicher Einwohnerzahl mit positiver Gewiß- heit denjenigen für den reicheren, wohlhabenderen und cultivirteren erklären, welscher die meiste Seise verdraucht. Denn der Berkauf und der Gebrauch derselben hängt nicht von der Mode, nicht von dem Kigel des Gaumens ab, sondern von dem Gesühl des Schönen, des Wohlseins, der Behaglichsteit, welches aus der Reinslichseit entspringt. Wo dieser Sinn neben den Ansorderungen anderer Sinne berücksichtigt und genährt wird, da ist Wohlstand und Cultur zugleich. Die Reichen des Mittelalters, welche mit wohlriechenden kostdaren Spezereien die üblen Ausschünstungen ihrer Haut und Kleider, die niemals mit Seise in Berührung kamen, zu ersticken wußten, trieben in Essen und Trinken, in Kleidern und Pferden größeren Luxus als wir; aber welche Klust dies zu uns, wo Schmutz und Unreinlichskeit gleichbedeutend sind mit Elend und dem unerträglichsten Mißgeschich."

Man sollte nun auch vermuthen, daß die Seife von einem in der Eultur bereits vorgeschrittenen Bolle erfunden wurde; dem ist jedoch nicht so: wir finden sie zuerst bei ziemlich barbarischen Bollsstämmen im Gebrauch. Denn als die ersten Seifensabrikanten mitsen die Gallier und Germanen angesehen werden.

Daß schon ben Autoren bes alten Testaments die Seife bekannt gewesen, ist ein Irrthum, hervorgerusen durch Luther's Uebersetzung. In den Stellen Maleachi III, 2, und Ieremias II, 22, wo Luther "Seise" übersetzt, steht

"בְּרֶרת und "בְּיֶר, ersteres bedeutet vegetabilisches Laugensalz, das aus der Asche mehrerer Pflanzen gewonnen wurde, letzteres mineralisches Laugensalz.

Auch Homer kannte die Seife noch nicht, wie aus Obysse Lib. VI. hervorgeht. Dort wird genau und umständlich beschrieben, wie die liebliche Rausikaa von ihrer Mutter ausgerüftet wurde, als sie zum Waschen nach dem Flusse ausziehen wollte. Sie erhielt stärkende Speise und labenden Wein, auch geschmeibiges Del in goldener Flasche, sich damit zu salben; aber Seife erhielt sie nicht.

Die Romer lernten bie Seife erft tennen, als fie mit ben Galliern und Germanen in Berührung tamen. - Bie Blinius angiebt, wurde bei ben Germanen fcon bamals harte und weiche Seife bargeftellt; bie befte fertigten fie aus Riegentalg und Buchenasche. Sie war mehr bei Mannern ale bei Frauen im Gebrauch und diente jum Gelbfarben ber Saare. Aus ber Befchreibung bes Blinius geht flar und beutlich hervor, bag er nichts anderes als Seife gemeint haben tann, wenngleich die Angabe bes Zweckes, zu welchem fie benutt wurde, uns einigermaßen sonderbar erscheint. Die Seife, mahrscheinlich mit Farbstoff gemischt, batte hiernach im Alterthume ale eine Art Farbepomabe gebient. Bu bem Zwede, zu welchem fie jest bient, scheint fie von ben Alten taum gebraucht zu fein. Nächst Walkerbe und Pflanzen mit feifenartigen Gaften (struthium) biente ihnen die Botasche und Goda, die auch heute noch zum Waschen gebraucht werden. Es wird ausbrudlich angegeben, bag erftere, ober zum wenigften Bflanzenaschenlange, jum Reinigen ber Weinfässer und jum Bafchen ber Götter in ben Tempeln verwandt wurde. Auch wußten die Alten ichon, bag bas Laugenfalz (Botafche und Soba) burch Ralf ftarter gemacht werben fann; wir finden biefe Methode bereits von Baulus Megineta ermahnt. Das gewöhnlichfte Mittel aber, welches im Alterthume gebraucht wurde, war ber gefaulte Urin. lonen bes Alterthums, welche bie Gewerbe von Bafchern und Baltern gleichzeitig verrichteten, ftanden beshalb gang eigentlich im liblen Geruche und maren in Rom mit ihren Werkstätten in entlegene Straffen ober bor die Thore ber Stadt verwiesen; fie hatten aber bas Recht, an ben Straffeneden Befaffe aufzustellen, in welchen fie die Beitrage bes Bublicums einsammelten.

In späterer Zeit wird die Seife öfter von den maurischen Schriftsellern erwähnt; aber auch dei diesen erscheint sie mehr als ein äußeres Arzneimittel, wennsgleich auch ihres Gebrauchs zum Waschen gedacht wird. Ueber die allmälige Weiterentwicklung der Seifenindustrie ist nur wenig bekannt. Im 17. Jahrhundert scheint sie schon ziemlich verbreitet gewesen zu sein; aber erst durch die Erssindungen und Beodachtungen der Neuzeit konnte sie zu der bedeutenden Ausdehsnung gelangen, die sie jetzt hat. Dies bewirkten namentlich die denkwürdigen Untersuchungen von Chevreul über die Fette, wodurch das Wesen des Berseissungsprocesses sessgeselbereitung nach dem Le Blanc'schen Bersahren. James Muspratt, welcher in England zuerst die Production von Soda aus Kochsalz in großartigem Maßstade betrieb, mußte, wie A. W. Hosmann berichtet, ansangs ganze Tonnen Soda an die Seisensteder in Lancashire verschenken, ehe es ihm gelang, sie von den außerordentlichen Vortheilen der Anwendung dieses reineren Präparats in ihrem Gewerde zu überzeugen. Allein kaum war dies gelungen, kaum hatten die

Seifensteber wahrgenommen, wie viel Zeit und Gelb sie sparten, als auch die Bestellungen in solcher Menge einliefen, daß Muspratt, um dem Andrange zu genilgen, seine Soda glühend heiß aus dem Ofen auf eiserne Karren verladen nach den Seifensiedereien abgehen lassen mußte. Bon da de sehen wir die Seisensabrikation im steten Wettlause mit der künstlichen Sodabereitung mehr und mehr an Umsang zunehmen. Iede Verbesserung in Le Vlanc's Versahren zog als eine unmittelbare Folge eine Erweiterung der Seisenstedereien nach sich, wie denn auch die gesteigerte Seisenproduction nicht ohne entsprechende Rückwirkung auf die Entwickelung des Sodapreises bleiben konnte. Es ist eine bemerkenswerthe statistische Notiz, daß in Liverpool allein gegenwärtig mehr Seise jährlich exportirt wird, als vor der Verwandlung des Kochsalzes in Soda in sämmtlichen Häsen Großbritanniens zusammengenommen. Als mächtiger Hebel der Sodabereitung, welche so innig mit beinahe allen Zweigen der chemischen Gewerdthätigkeit verstochten ist, bildet also die Seisensabrikation eins der wichtigsten Glieder in der Entwickelungszgeschichte der chemischen Gesammtinduskrie.

Der gesteigerte Verbranch hat auch zur Auffindung von neuen Materialien sitre Bereitung geführt und dem Handel und der Schiffsahrt neue Bahnen geöffnet. Die Seise ist nicht nur ein Zeichen, sondern auch ein Mittel zur Civilisation. Erst seit dem Gebrauche der künstlichen Soda hat man angesangen das Del der Kolospalme und anderer tropischer Pflanzen zur Darstellung der Seise zu benutzen. Wie sich diese Verwendung gesteigert hat, kann man aus der sich fort und fort bedeutend steigernden Einsuhr von Palmöl und Kolosbl sehen. Es wurden eingeführt nach England

im Jahre 1820: Palmöl 17456 Centner, Rotosnußöl 8353 Centner

" " 1830: " 213476 " " 8534 "

" " 1840: " 315503 " " 42428 "

" " 1850: " 447796 " " 98039 "

Die ungeheure Ausbehnung, welche die Seifenindustrie jetzt gewonnen hat, kann man aus Folgendem ersehen: Im Jahre 1850 producirten in Großdritannien 329 Seifensiedereien 204410826 Pfund Seife, von welcher eine Steuer von 1299232 Pfd. St. 10 Sch. 2 Pce. erhoben wurde. Von dieser Quantität wurden 12555493 Pfund exportirt, wosür die Regierung 82308 Pfd. St. 18 Sch. 9 Pce. an Steuer zurückbezahlte. Die Gesammtmasse der in Großdritannien consumirten Seise belief sich also auf 191855333 Pfund, wovon, um die für häusliche Zwecke gebrauchte Wenge zu erhalten, noch 22858352 Pfund mit einem Steuererlasse von 97342 Pfd. St. 11 Pce. abgezogen werden mitssen, welche sür Zwecke der Fabrikation verwendet wurden. Es bleibt sür den häuslichen Bedarf somit die kolossale Wenge von 168996951 Pfund mit einer Reineinnahme sür den Staat von 1119581 Pfd. St. 10 Sch. 6 Pce.
In Frankreich betrug nach Natalis Rondot die Seisenaussuhr im Jahre

In Frankreich betrug nach Natalis Rondot die Seifenaussuhr im Jahre 1850: 12042970 Pfund im Werthe von 3556300 Fres. Marseille allein sa-bricirte in gedachtem Jahre in 48 Seifenfabriken 1000000 Centner Seife.

Theorie der Seifenbildung. In früherer Zeit glaubte man, daß bie 2 fetten Körper ohne eine Beränderung zu erleiben fich mit den Alfalien verbänden

und badurch die Eigenschaft im Wasser sich zu lösen erlangten. Man hatte zwar beobachtet, daß Fett, welches man aus einer Seise durch Säuren abgeschieden hatte, sich leichter in Alsohol löste als dasselbe Fett, bevor es verseist war; aber erst Chevreul's von 1813 bis 1823 geführte Untersuchungen gaben Ausschluß über die Borgänge bei der Seisenbildung. Seine Untersuchungen, die später noch vielsach erweitert wurden, haben ergeben, daß die Fette durch Alsalien, Erden 2c. dei Gegenwart von Wasser in Fettsäuren, die sich mit dem Metalloxyd verbinden, und in Slycerin zerlegt werden. Die Verdindung, welche die Fettsäuren mit dem Metalloxyd eingehen, nennt man Seise. Chevreul fand auch, daß das Gewicht der Verseisungsproducte das des angewandten Fetts und Metalloxyds stets um etwas übertrifft, und wies nach, daß sowohl die setten Säuren wie die Fettbasis (Glyceriloxyd) bei der Verseisung Wasser ausnehmen.

Unter Verseifung versteht man demnach die Zerlegung der Fette in Fett= fäuren und Glycerin. Diese Zerlegung geschieht nicht bloß durch gewisse basische Metalloryde, sondern auch Säuren und selbst Wasserdampf von höherer Tempe=ratur sind im Stande, die Fette in Fettsäuren und Glycerin zu spalten. Man

fpricht baber auch von faurer und mafferiger Berfeifung.

Eigenschaften und Wirkungen der Seise. Die gewöhnlichen Seisen sind Gemenge ber Kalis ober Natronsalze ber Stearins, Palmitins und Oleinsaure. Die Kaliseisen sind weich und haben die Eigenschaft, Wasser mit großer Begierbe sestzuhalten. Trocknet man sie künstlich aus, so ziehen sie rasch Feuchtigkeit aus der Luft an und werden wieder weich und schmierig. Die Natronseisen dagegen sind fest, trocknen an trockner Luft sehr leicht und ziehen an seuchter nur wenig Wasser an. Sine Seise ist ferner um so fester, je mehr Stearins oder Palmitinsaure sie enthält, und um so weicher, je mehr Oleinsaure sie enthält.

Die Kaliseisen haben die Eigenschaft, manche Natronsalze, z. B. Kochsalz, Glaubersalz u. s. w., zu zersetzen. Hierbei zieht das Kali als die stärkere Basis die stärkere Säure an und überläßt die sette Säure dem Natron. Man erhält also Chlorkalium oder schwefelsaures Kali und eine seise Natronseise. Lange Zeit war dies der einzige Weg zur Darstellung sester Seisen; man verseiste das Fett mit Kalilauge und setzte dann Kochsalz zu, um die Basen auszutauschen. Noch heute wird in manchen Gegenden Deutschlands, namentlich Süddeutschlands, auf diese Weise harte Seise gesotten. Eine solche Seise behält, weil der Austausch der Basen nicht vollständig erfolgt, also stets etwas Kaliseise eingemengt ist, etwas Weiche und ist etwas löslicher in Wasser als die aus reiner Natronlauge dargestellte. Da der Schaum bei einer solchen Seise länger steht, sie auch milder ist als reine Sodaseise, eignet sie sich sehr zu Kasserseise.

Die Kalis und Natronseisen sind in Altohol und in heißem Wasser löslich. Die wässerige Lösung ist dickstissississer als die altoholische; beibe erstarren bei einem gewissen Concentrationsgrade zu einer Gallerte; eine solche ist der aus Weingeist und Seise bereitete Opodelboc. — Die Kaliseisen sind im Wasser leichter löslich als die Natronseisen und schäumen meist mehr als letztere. Das stearinsaure Kali zergeht mit 10 Theilen Wasser zu einem biden Schleim, das

stearinsaure Natron quillt damit nur auf und löst sich erst in 20 Theilen Wasser. 1 Theil ölsaures Kali löst sich schon in 4 Theilen Wasser und bildet schon mit 2 Theilen eine Gallerte; 1 Theil ölsaures Natron löst sich in 10 Theilen Wasser.

Bon kaltem Wasser werden die palmitin=, stearin= und oleinsauren Alkalien nie ohne Zersetung gelöst. Die neutralen Salze zersallen dabei in Alkali, welches gelöst bleibt, und in ein saures Salz, welches sich ausscheidet. Dieselbe Zersetung tritt ein, wenn heiße Lösungen von Seise erkalten. Chevreul hat dies beim stearinsauren Kali genau untersucht und folgendes Resultat erhalten: Lüßt man 1 Thl. des Salzes (KO, C36 H35 O3) in 5000 Thsn. kaltem Wasser zergehen, so scheidet sich saures stearinsaures Kali (KO, HO, 2 C36 H35 O3) in persmutterglänzenden Krystallen ab und Kalihydrat (KO, HO) bleibt in dem Wasser gelöst. Bei Anwesenheit von weniger Wasser scheidet sich ein Semisch von neutralem und saurem stearinsaurem Kali aus und ½ des Kalis bleibt gelöst.

Ganz ähnlich verhalten sich alle Berbindungen der verschiedenen fetten Säuren mit Kali oder Natron, welche gemischt die gewöhnlichen Seisen bilden. Hierauf beruht die chemische Wirkung der Seise. Das freiwerdende Alfali wirkt lösend auf Fett und Schmut, ohne in dieser Berdunnung die Hant oder das Zeug anzugreifen; zugleich hüllen dann die durch das Wasser abgeschiedenen, aber in demsselben suspendirten sauren fettsauren Salze das von den Zeugen Gelöste ein und verhindern es, sich von Neuem auf die Faser niederzuschlagen. Außerdem wirkt

Die Seife burch bas Reiben noch mechanisch und schabet babei wegen ihrer Weich-

heit nicht.

Was oben von der Löslichkeit der Salze in Wasser gesagt wurde, gilt nur für reines Wasser. Anders verhält es sich, wenn in dem Wasser Alkalisalze, namentlich Kochsalz, aufgelöst sind. In einer einigermaßen concentrirten Kochsalzslösung ist die Seise vollständig unlöslich. Erhipt man Seise mit concentrirter Kochsalzslösung, so erweicht zwar die Seise durch die Wärme, zieht sich aber, wenn sie mit der Salzsbsung gerührt wird, zu Floden zusammen, die nach dem Erkalten zu seiste erstarren und kein Wasser ausgenommen haben. Beträgt der Kochsalzgehalt ungefähr 6 Proc. (Lösung von 6° B.), so schwimmt Kernseise nicht mehr, sie löst sich zu einem wenn auch nicht ganz klaren Leim. Bei 3 Proc. Kochsalzgehalt kann in der Wärme ganz helle Lösung erhalten werden. Hierauf beruht die Anwendung von Salzwasser zum Füllen der Seisen.

Die Seifen find übrigens nicht alle gleich unlöslich in Rochsalzlösungen. Gine Rotosnußölseife ift noch in ziemlich concentrirter Salzlösung löslich; man kaher, um mit ihr zu waschen, auch Meerwaffer anwenden, weshalb sie von

ben Engländern "Marine soap" genannt wird.

Aehnliche aber geringere Wirkungen wie die Kochsalzssungen haben die Lösungen von essignurem Kali, Chlorammonium, Chlorkalium, kohlensaurem und schwefelsaurem Natron, die drei letzten jedoch nur in sehr schwachem Grade. In schwacher Aetslauge sind alle Seisen löslich, in concentrirter dagegen die meisten nicht.

Verhalten der Fette zu Ammoniak. Es sei hier noch erwähnt, daß 4 bas Ammoniak in anderer Weise auf die Fette und setten Dele einwirkt als die

übrigen Alfalien. Mischt man ein settes Del burch Schütteln mit Ammoniaksschiftsseit, so entsteht eine Emulsion. Sett man biese der Luft aus, so verflüchstigt sich das Ammoniak nach kurzer Zeit und das Del scheibet sich unverändert ab. Ebenso unverändert erhält man das Del, wenn man zu der Mischung die dem Ammoniak entsprechende Menge verdinnte Säure zusett. Es folgt hieraus, daß Ammoniak und Fett keine Berbindung eingegangen waren. Läßt man aber das Ammoniak längere Zeit in geschlossenen Gesäßen auf Fette wirken, so entstehen chemische Berbindungen: es bildet sich Ammoniakseise und außerdem das Amid der Fettsäure.

Die Bilbung ber Amibverbindung foll besonders leicht beim Ricinusol vor sich geben.

Die Materialien zur Seifenfabrikation.

Die Fette und bas Barg.

(Bergl. Bb. I. Gr. II. S. 6 u. folg.)

Bum Seifesten gehören, wie aus bem bisher Gefagten hervorgeht, Fette 5 und Alfalien. Die Fette, von benen ber Seifensieder Gebrauch macht, sind folgende:

1) Talg. Der Talg ist bereits Bb. I. Gr. II. S. 15 bis 23 abgehandelt. Zum Seifesteben wird am besten ausgelassener angewandt; doch kann auch rober gebraucht werden. Er dient hauptsächlich zur Darstellung von harten Seifen.

2) Schmalz (f. Bb. I. Gr. II. S. 23). Das Schmalz ift zu harten und weichen Seifen verwendbar, bient aber seines in der Regel hohen Preises wegen

nur zur Darstellung von feinen Toiletteseifen und Bomaden.

3) Knochenfett. Das Knochenfett wird hauptsächlich als Nebenproduct bei der Berarbeitung der Knochen zu Knochenmehl gewonnen. Man kann die Knochen zur Gewinnung des Fettes in großen hölzernen Bottichen mit Wasser und Wasserdampf aussochen. In neuerer Zeit setzt man gewöhnlich die Knochen vor ihrer mechanischen Zerkleinerung in eisernen Cylindern einem Dampsbrucke von 2 bis 4 Atmosphären aus. Die dann aus den Cylindern abgelassene Brühe enthält Leimtheile, Fett und Unreinigkeiten. Nach dem Erkalten wird die Fettsschicht oben abgenommen und zur Reinigung nochmals mit Wasserdampf unter Zusat von etwas Kochsalz umgeschmolzen. — Das Knochenfett wird zu sesten und Schmierseisen verwandt, giebt aber eine geringe Ausbeute. Es soll reinere und mehr Seise liefern, wenn man es zuvor mit 2 bis 4 Proc. Schwefelsäure, die mit ihrem zehnsachen Gewichte Wasser verdünnt wurde, gut durchrührt und kocht, wobei sich Leim und andere Unreinigkeiten vollständig abschieden.

4) Thran (f. Bb. I. Gr. II. S. 34). Der Thran wird zu Schmierseifen verarbeitet. Der jetzt massenhaft im Handel vorkommende Sübseethran (hauptstächlich von Balaena australis) wird im Winter fest und läßt sich daher nur im Sommer verarbeiten. Der dünnslüssige Archangelthran dient dagegen auch zur Darstellung von Winterseisen. Der Aftrachanthran ist dickslüssig wie Sübseethran und hat einen urinartigen Geruch, so daß er roh nicht zu Seise zu gebranchen ist. Man kann dem Thran diesen Geruch nehmen, entweder wenn man ihn die auf

220° C. erhipt, oder wenn man ihn nach Zufat von Chlorfalt gelinde erwärmt. — Thran giebt eine gute Ausbeute *).

5) Ballrath (Bb. I. Gr. II. S. 24). Wallrathfett und Wallrathol laffen fich schwer verseifen; beibe finden geringe Anwendung ju Toilettegegenständen.

6) Rotosnugol (Bb. I. Gr. II. S. 31 n. 32). Die befferen Sorten Rotosol find im Stande, mehr Baffer beim Verfeifen gurlidzuhalten als die ge-Das beste im Handel führt die Bezeichnung 1º Cochin und ift in

rinaeren. Fäffern von Mahagoniholz verpackt. Daffelbe ift bei gewöhnlicher Temperatur feft, blendend weiß, etwas burchscheinend, schmilzt febr rafch zu einer gang klaren, faft farblofen Fluffigfeit und befitt einen nicht unangenehmen, nicht rangigen Ge-Dies Gett bient außer zu Seifen auch zur Darstellung von Bomaben.

- 7) Balmöl (Bb. I. Gr. II. S. 29 bis 31). Das Palmöl wird wegen feines angenehmen Beruchs und feiner leichten Berfeifbarteit von ben Seifenfiedern gern verarbeitet. Namentlich beim Berfieden mit Ralilauge zeigt fich ein veilchenartiger Geruch, weniger tritt berfelbe beim Berfeifen mit Natronlauge hervor. Auch die aus Balmol abgeschiedene Delfaure bat einen febr angenehmen Geruch. -Bon ben Bleichen, die für das Balmöl angewandt werben, hat die mit Barme und Luft (Bb. I. Gr. II. S. 31) ben Borzug, daß bei ihr ber angenehme Geruch nicht leibet. Für geringe Sorten tann man biefe Bleiche nicht anwenden, bei biefen führt nur die chemische Bleiche jum Biele. Seifen aus Balmöl, bas burch Luft und Licht gebleicht ift, werben viel langfamer gang weiß, als folche aus chemisch gebleichtem Dele.
- Das Palmternöl wird gewonnen burch Preffen ber 8) Balmfernbl. fteinigen Kerne, welche in den Früchten von Avoira elais enthalten sind. robe Balmkernöl, welches in ben Sandel kommt, ift kaffeebraun und hat einen eigenthumlichen an Cacao erinnernden Geruch. Es hat erft Gingang gefunden, nachbem man gelernt hat es zu bleichen. Diese Bleiche besteht in Folgendem: 100 Bfund Gett werden bei einer Temperatur von 1000 C. mit Salglöfung (Unterlauge) von 260 B. gut burchgefrückt und bann einige Reit ber Rube über-Das Fett, welches fich auf der Salzlauge absett, hat schon bebeutend an Karbstoff verloren; es wird abgeschöpft und bis auf 350 C. erwärmt, worauf man 2 Bfb. Salzfäure und eine Lösung von 1/2 Bfb. faurem chromfauren Rali in Waffer gufett und gut burchrührt; bann fest man noch einen Gimer Baffer gu und läßt bis zum nächsten Tage stehen. Tags barauf wird bas Del nochmals auf 350 C. erwarmt und wieder 2 Bfb. Salzfäure und 1/2 Bfb. faures chrom= faures Rali in Lösung jugegeben. Das nun fertig gebleichte Del wird noch mit Waffer, dem man wohl auch etwas Soba zuzuseten pflegt, ausgewaschen. gebleichte Balmternöl, welches im Bandel ben Ramen Balmnufiöl führt, ift gelblich und von butterartiger Confistenz; es verhalt fich wie zusammengeschmolzenes Balmöl und Rotoeol und lakt fich fehr aut zu Efchweger- und hellen Bargfeifen verarbeiten.
- 9) Cacaobutter. Die Cacaobutter wird aus ben Bohnen von Theobroma Cacao, eines in Mittel- und Subamerita, Westindien und auf Bourbon beimischen

^{*)} Unter Ausbeute verstehen die Seifensteber die aus 100 Bfund Rett ober Del ju erzielende Quantitat Seife.

Baumes, gewonnen. Die Bohnen werben zerkleinert in Zwillichsäcke gefüllt und so in kochendes Wasser getaucht oder Wasserdampsen ausgesetzt, damit das Del stüssig wird. Dann bringt man die Preßsäcke zwischen erwärmten zinnernen Preßplatten unter eine gute Presse und preßt ganz allmälig. Auch wendet man wohl hohle, durch warmes Wasser oder Damps geheizte Presplatten an.

Die Cacaobutter ist weißlich gelb, von festerer Consistenz als Talg, hat ben Geschmack und Geruch ber Cacaobohnen und ein specifisches Gewicht — 0,91; sie ist in Alfohol (selbst in warmem) nur wenig, in Aether bis auf einen sehr kleinen Ruckstand löslich; sie halt sich viele Jahre ohne ranzig zu werden, giebt mit Natron eine gute seste Seife und findet vielfach zu Toilettegegenständen Anwendung.

Die Cacaobutter soll in neuerer Zeit vielsach mit anderen Fetten versetzt im Handel vorkommen. Nach Björklund soll man 4 Gramm der verdächtigen Waare mit 8 Gramm Aether in einem Reagenschlinder mischen, letztern mit Kork verschließen und bei 18°C. schütteln. Ik Wachs vorhanden, so bleibt die Mischung auch beim Erwärmen stark trübe. If sie aber klar, so stellt man sie, nachdem sie Temperatur von 18°C. angenommen, in Wasser oder eine Kältemischung von 0°C. und beobachtet die Zeit, die verläust, bis sich die Mischung wieder trübt. Es sollen dazu mehr als 8 Minuten verlaufen.

Ein Gemisch von 100 Thin. Cacaobutter

mit	5	Thln.	Rindstalg	trübte	fich	nady	8	Min.	unb	fcmolz	wieber	bei	22 º &.
••	10	••	n	n	n	n	7	n	n	n	n	n	25° G.
27	15	••	n	"	"	n	5	n	n	n	"	n	271/20 6.
"	28	n	T	n	n	n `	. 4	n	27	n	n	'n	28½° ©.
nei	ne	Gacac	butter	"	"	"	10—15	n	"	77	"	" I	9—21º €.

Für sehr zuverlässig möchte jedoch bies Berfahren nicht zu halten sein.

- 10) Muscatbutter. Die Muscatbutter wird gewonnen burch Auspressen ber Muscat- ober Bandantisse, ber Früchte von Myristica aromatica, Myristica officinalis und Myristica moschata. Sie dient zur Darstellung der jetzt im Handel ziemlich verschwundenen Bandaseise.
- 11) Galambutter. Die Galambutter ober Sheabutter ober Bambukbutter wird aus den Früchten der Bassia Parkii, welche im Innern von Afrika wächst, erhalten. Sie hat einen angenehmen Geruch und eine schmutzig weiße, zuweilen röthliche Farbe; sie ist schmierig, weicher als Talg und schmitzt bei + 30° C.
- 12) Illipeöl. Das Mipe- ober Baffiabl wird aus ben Samen von Bassia longifolia und Bassia latifolia gewonnen. Es schmilzt bei 26 bis 28° C., ist im starren Zustande grunlich weiß und geschmolzen gelb und hat einen schwachen nicht unangenehmen Geruch. Es wird neuerdings vielsach nach England und Frankreich versandt und in der Seisenfabrikation verwandt.
- 13) Olivenöl. Das Fleisch ber Oliven, ber Früchte von Olea europasa L., enthält ein Del, welches unter den Pflanzenölen an Feinheit des Geschmades und an Berseisbarkeit obenansteht. In Ionien, der Titrkei, Algier, Italien und Spanien und vor Allem im südlichen Frankreich gewinnt man dieses Del durch Pressen der Oliven. Diese letzteren werden sorgfältig eingesammelt und vor ihrer Bersarbeitung eine Zeitlang auf einander geschichtet liegen gelassen, damit ein gewisser Grad von Gährung eintritt. Die Früchte erweichen hierdurch und lassen beim

Bressen das Del leichter sahren. Die bei der Gährung entstehende Wärme darf aber eine Temperatur von 36°C. nicht überschreiten, da sonst die Beschaffenheit des Deles leidet. Die gegohrenen Früchte werden dann auf einer Mihle zu Brei zermalmt. Dieser Brei kommt in Binsensäcke verpackt unter eine Presse. Die Berarbeitung ist nicht leicht, theils weil die Oliven zuvor nicht entsernt werden, theils wegen der nicht unbedeutenden Zähigkeit des Gewebes. Die erste Pressung giedt das seinste Product, das sogenannte "Jungsernöl", das hauptsächlich als Speiseöl Berwendung sindet. (In Deutschland sührt es gewöhnlich den Namen "Provenceröl".) Es hat einen angenehmen Geruch und milben Geschmack, ist blaßgelb; durch Schütteln mit Thiersohle oder in Glasssassenden der Luft und dem Licht ausgesetzt wird es fast farblos; es hat ein specisssches Gewicht — 0,915, erstarrt unter 0° C. zu einer körnig krystallinischen Masse und besteht nach Brasconnot aus 72 Thln. Elan und 28 Thln. Stearin, welche Angabe indeß schon darum unrichtig ist, weil ohne Zweisel auch palmitinsaures Glyceriloryd in dem Olivenöle enthalten ist.

Der verschiedene Grad der Reife der Oliven hat auf die Haltbarkeit des Olivenöls bedeutenden Ginfluß. Die Oliven vor ihrer vollständigen Reife einsgesammelt geben ein Del, das sich sehr lange aufbewahren läßt, ohne ranzig zu werden, mährend das aus den ganz reifen Friichten erhaltene Del balb ranzig wird.

Die nach der ersten Pressung in den Tüchern zurückgebliedenen Preskuchen enthalten noch viel Del. Dasselbe ist stearinreicher als das Jungsernöl. Um es zu gewinnen, werden die Delkuchen unter fleißigem Besprengen mit kochendem Wasser auf der sogenannten Nachmühle (rossence) gemahlen; von hier wird die Masse in ein Bassin gedracht, durch welches ein Strom kalten Wassers sließt. Man rührt tilchtig durch und läßt dann absehen. Der größte Theil des in den Rückständen enthaltenen Deles tritt an die Obersläche, sließt dann aus dem ersten Bassin in ein zweites und drittes, sett dabei die Kerne und Schleimtheile ab und wird schleißlich ziemlich klar abgeschöpft. Das auf diese Weise erhaltene Del ist das sogenannte Nachmühlenöl (huile de recense oder de ressence). Die Waschwässer und Rückstände von dieser Operation läßt man in Bassins (enfers) gelangen, die so groß sind, daß sie alles während einer Campagne verbrauchte Wasser ausnehmen können. Hier scheidet sich nach monatelanger Ruhe noch ein Del ab, welches im Handel den Namen nhuile d'enfer" führt.

Das Nachmühlenöl hat eine grüne Farbe, starten Geruch und ist von bider Consistenz. Es bient hauptsächlich zur Darstellung von Seife. Läßt man bieses Del ruhig stehen, so scheichtet es sich in zwei Schichten, eine obere klare, zu Maschinenschmiere und zum Einsetten ber Tuche taugliche, und eine untere trübe.

Das huile d'enfer besitzt meift einen sehr üblen Geruch und heißt daher auch huile d'infect.

In Frankreich bezeichnet man jedes nicht als Speiseöl zu verwendende Olivenöl mit bem Namen "Fabriköl" (huile d'olive à fabrique), in Deutschland mit bem Namen "Baumöl".

Das Olivenöl ift vielfach Verfälschungen ausgesetzt. So kommt es häufig mit Sesamöl versetzt in ben Handel. Es haben sich mehrere Chemiker und Techs niker mit den Mitteln zur Entdedung dieser Berfälschung befaßt. Ihre Angaben gehen bahin, baß ganz sichere Merkmale nicht aufzufinden seien (Bohl), baß aber bie beste Untersuchungsmethobe bie von Calvert gegebene sei, mittelst beren sich noch 10 Procent Sesamöl in dem Olivenöl erkennen lassen sollen (Behrens, Guibourt und Reveil).

Calvert mischt Salpetersaure von 1,33 specifischem Gewicht und Schweselssaure von 1,845 specifischem Gewicht zu gleichen Raumtheilen und setzt 1 Bolum bieser Mischung zu 5 Bolumen bes Oels. Nur Mohn, Olivens und Wallnuföl bleiben burch dieses Reagens ungesärbt; daher kann man jedes andere diesen zusgesetzte Del leicht erkennen, namentlich Sesamöl, welches grün wird.

Arachis= ober Erbnußöl dem Olivenöl beigemengt soll schon bei + 8° C. sandartige Rörnchen, die am Boben des Glases fich zeigen, absetzen, mahrend reines Olivenöl erst bei 4° C. Körnchen ausschiebet, die aber in der Flüssigkeit schweben.

Mohnöl im Olivenöl erkennt man nach Maumend an der Temperaturssteigerung, welche nach dem Mischen mit concentrirter Schwefelsäure eintritt. Mischt man 50 Gramm Olivenöl in einem Reagensglase mit 10 C. C. Schwefelsäure von 66° B., die vor dem Bersuche dieselbe Temperatur wie das Del zeigt, so steigt die Temperatur um etwa 42 Grade der hunderttheiligen Scala; versährt man ebenso mit Mohnöl, so steigt die Temperatur um 71 dis 74 Grade. Maumend hält die Versälschung des Olivenöls für erwiesen, wenn die Temperatur der Mischung um mehr als 42 Grade steigt.

Die Angaben Maumenes sind von Faigt und Knauß genauer Controle unterworsen; im Ganzen fanden sie dieselben bestätigt. Erforderlich ist aber, daß alle Einzelnheiten der Bersuche möglichst gleich gehalten werden, weil sonst doch Unterschiede von mehreren Graden sich für ein und dasselbe Del ergeben können. Die genannten Chemiser nahmen auf 15 Gramm Del 5 Gramm Schwefelsäure, geben aber zu, daß größere Mengen Del vortheilhafter sind. Man läßt die Schwefelsäure aus einer Bürette tropsenweise dem Dele zusließen, während man gleichzeitig mit dem Thermometer umrührt.

Die Temperaturerhöhung beträgt bei einer Mischung von 5 Gramm Schwesfelsaure mit

15	Gramm	reinem §	Oliven	öĺ				38° C.
n	n	Dlivenöl	, bas	5	Proc.	Mohnöl	enthält,	39,6⁰ €.
n	n	n	n	10	n	n	n	41,2° €.
77	n	n	n	15	n	'n	n	42,8° C.
n	n	n	n	20	n	n	n	44,4° &.
"	27	n	n	25	77	n	n	46° €.
n	n	n	"	30	n	n	n	47,6° €.
n	n	n	n	4 0	n	. ,	77	50,8° C.
77	"	n	n	5 0	n	77	n	54° C.
77	"	reinem ?	Mohn	öl				70° €.

14) Baumwollsamenöl. Die Samen ber verschiebenen Arten Gossypium wurden bis vor wenigen Jahren fortgeworsen, obwohl man wußte, daß man aus benselben durch Pressen ein Del erhält; in neuerer Zeit gewinnt man das Del und verwendet die Delkuchen zur Biehfütterung. Der zerstoßene Samen wird zu dem Zwecke auf 75° bis 88° C. erwärmt und dann gepreßt. Man erhält auf

diese Weise ein dunkel braunrothes Del, das Schleim- und Eiweißstoffe suspendirt

und zum Theil vielleicht auch gelöft enthält.

Das rohe Del wird raffinirt durch Waschen mit Kalilauge; am besten ift es, die schleimigen und eiweißhaltigen Substanzen zuvor durch Einleiten von Wasserdampf und Waschen mit kochendem Wasser zu entsernen, da sonst mehr Alkali gebraucht wird. Das Alkali scheint nicht nur den dunklen Farbstoff löslich zu machen, sondern auch einen Theil des Fettes zu verseifen. Die Mischung von Del und Lauge sondert sich in der Ruhe in drei verschiedene Schichten, deren oberste das farblose Del ist, während die mittlere das verseiste seste und die unterste die sasse fastlose Lauge ist.

Das rohe Del erstarrt zwischen — 2° bis — 3° C. Das raffinirte Del, bessen beste Qualitäten gutem Olivenöl an Geruch und Geschmad völlig gleichsstehen, erstarrt zwischen 2° bis 0° C., sein specifisches Gewicht bei 16° C. wurde

au 0,92647 gefunden.

Das Baumwollsamenöl ist seines hohen Schmelzpunktes wegen zu klaren Schmierseisen nicht anwendbar; bagegen ist es ausgezeichnet zu Naturkornseise und glatter Clainseise; auch zu festen Seifen kann es benutzt werben.

15) Erdnußöl. Das Erdnußöl kommt von Arachis hypogaea. Dieselbe stammt aus Brasilien und wird jetzt auch in Spanien und Sübfrankreich ansgebaut. Kalt gepreßt ist das Del fast farb- und geruchlos; warm gepreßt ist es gelb mit unangenehmem Geruch. Sein specifisches Gewicht bei 15° C. ist 0,9163; es erstarrt bei — 3° bis — 4° C. Es ist leicht verseifbar.

16) Sesamol. Das Sesamol von Sesamom orientale wird jett häufig bei ber Darstellung ber Marseillerseife angewandt; sein specifisches Gewicht bei

15° C. ift 0,923. Bei — 5° C. wird es fest.

17) Leinbotteröl. Das Leinbotter = ober beutsche Sesamöl kommt von Camelina sativa, die aus Asien stammt, jetzt aber in ganz Europa cultivirt wird. Es ift goldgelb; sein specifisches Gewicht bei 15° C. ist 0,9163. Da es erst bei

- 180 C. fest wirb, eignet es sich fehr zu Winterfeifen.

18) Ricinus I. Das Ricinus, oder Castoril wird aus den Samen von Ricinus communis dargestellt. Dieser Strauch wuchs ursprünglich in Aegypten, Kleinasten und Hindostan wild, wird jetzt aber auch in Frankreich, Italien und Amerika angebaut. Das Del wird an der Luft leicht ranzig; es hat bei 15° C. ein specifisches Gewicht 0,9611 und wird bei — 18° C. sest. In absolutem Alsohol ist es in allen Verhältnissen löslich; Alsohol von 88 Proc. löst dagegen nur $^{1}/_{6}$ Ricinusöl. Es soll im Stande sein, die slüchtigsten Wohlgerüche zu sieren und andere Dele und Fette vor dem Kanzigwerden schützen. Seine Answendung in der Parsünnerie würde unter diesen Umständen von größem Nutzen sein.

Das Ricinusöl verhält sich bei ber Verseifung bem Kotosöl sehr ähnlich. Es läßt sich leicht burch Zusammenrühren mit starker Natronlauge verseifen. Die Seife ist sehr weiß, amorph und durchscheinend und besitzt bei 70 Broc. Wasser noch eine ziemliche Härte. "Wenn die Ricinusstaude, wie in Frankreich die Ausssichten dazu vorhanden sind, eine ausgedehntere Cultur erfährt, dürste das Ricinusöl einige Wichtigkeit für die Seifenfabrikation erlangen." (A. Müller.)

19) Leinöl. Das Leinöl wird aus bem Samen von Linum usitatissimum

bargestellt. Seine Farbe ist frisch goldgelb; nach längerm Lagern geht dieselbe ins Braune über. Es ist von eigenthümlichem Geruch und Geschmad und wird leicht ranzig. Sein specifisches Gewicht bei 12° C. ist 0,9395; sein Erstarrungspunkt liegt bei — 16° bis — 20° C. Man pslegt das holländische bem engslischen Leinöl vorzuziehen. Es wird zu Schmierseisen verarbeitet und ist zu Sommers und Winterseisen verwendbar. — Manche Sorten Delfäure, die sür sich eine schlechte Seise geben, lassen sich mit Leinöl zusammen gut verseisen.

Das Leinöl kommt öfter mit Ruböl gefälscht vor. Es läßt sich biese Berfälschung aus den Graden der Temperaturerhöhung ersehen, die beim Schütteln mit Schwefelsaure eintritt. Man mischt zu dem Ende 9 Theile concentrirte englische Schwefelsaure mit 1 Theil Wasser und wendet auf 50 Theile Leinöl 17 Theile von diesem Gemisch an.

Faißt und Anauß fanden folgende Temperaturerhöhungen der Mifchung ber Saure mit dem Dele bei dem angegebenen Berhaltnig und Berfahren:

 Wit reinem Leinöl
 75° C.

 Leinöl mit
 5 Proc. Rüböl
 73,1° C.

 n
 10
 n
 71,2° C.

 n
 15
 n
 69,4° C.

 n
 20
 n
 67,5° C.

 n
 25
 n
 65,6° C.

 n
 30
 n
 63,7° C.

- 20) Hanföl. Das Hanföl wird vorzüglich in Rußland aus den Samen von Cannadis sativa gewonnen. Es ist grünlich gelb, scharf von Geruch, aber ziemlich mild von Geschmack. Sein specifisches Gewicht bei 15° C. ist 0,9270; es erstarrt bei 27,5° C. Es ist vorzüglich geeignet für Schmiersseisen, die Frost halten sollen. Diese Seisen haben eine dunkelgrüne Farbe.
- 21) Ritböl (Bb. I. Gr. II. S. 37 u. folg.). Das Rüböl dient mehr als Beleuchtungsmaterial wie zur Darstellung von Seifen. Es verseift sich ziemlich schwer und die daraus dargestellten Schmierseifen gehen schon bei geringer Kälte sehr leicht auseinander.
- 22) Mohnöl. Das Mohnöl wird durch Pressen der Samen von Papaver somniserum gewonnen. Kalt gepreßt giebt der Mohn ein Drittheil, warm gepreßt die Hälfte seines Gewichts Del. Dasselbe ist dunnstütssig, blaßgelb, geruchslos, hat einen süßen Geschmad und dient hauptsächlich als Speiseöl. Es hat ein specifisches Gewicht = 0,925, ist in 25 Theilen kaltem und 6 Theilen siedendem Alkohol und in Aether löslich, wird bei 18° C. sest und bei 2° C. binnen zwei Stunden wieder stüsssig.

Das Mohnöl wird seines hohen Preises wegen von den Seifensiedern wenig verarbeitet; die diden Satolle dienen zur Fabrikation von Schmierseifen.

23) Manbelöl. Aus ben Manbeln, ben Früchten von Amygdalus communis L., erhält man burch Pressen bas Manbelöl. Dasselbe ist hellgelb, bitnesstiffs, geruchlos, von angenehment und milbem Geschmack, wird aber leicht ranzig; es löst sich in 6 Theilen siebendem und in 25 Theilen kaltem Alsohol und in Aether; es bient vielfach zu Haardlen und anderen Toilettegegenständen. Bon Olivenöl, Mohnöl und Nußöl läßt es sich nach Sehfried durch Schütteln mit

Bleiessig unterscheiben. Die genannten Dele liefern in farblosen Reagensgläfern eine gelbliche, reines Mandelöl eine ganz weiße Trübung. Diese Reaction wird übrigens nur dann eine Andeutung geben können, wenn die anderen Dele nicht zuvor gebleicht wurden.

24) Buchöl. Die Bucheckern, die Früchte der Rothbuche (Fagus sylvatica), geben gepreßt ein hellgelbes, klares Oel, von schwach eigenthümlichem Geruch und milbem Geschmack. Es hat bei + 15° C. ein specifisches Gewicht = 0,9225 und gefriert bei - 17,5° C. Es hält sich sehr gut und soll nach 10 und 20 Jahren noch seinen guten Geschmack behalten. Es wird vielsach als Speiseöl benutzt, doch auch zur Darstellung von Toiletteseisen. Es giebt mit Natron versseift eine ziemlich seste, an der Luft gelb oder grünlich gelb werdende Seife. Es soll öfter zur Verfälschung von Olivenöl, Mandelöl und Mohnöl dienen.

25) Delfaure (Bb. I. Gr. II. S. 9). Ein Material, bas vielfach jur Darstellung von Seifen Berwendung findet, ift die Delfäure oder Dleinfäure (fälschlich genannt Dlein) ber Stearinfabriten. Sie bient jur Bereitung von weichen und harten Seifen. Sie hat verschiedene Eigenschaften, je nachdem fie aus Ralfverseifung ober aus faurer Berfeifung und nachheriger Destillation hervorgegangen ift. Die erftere, bie sogenannte saponificirte Delfaure wird burch falvetrige Saure in Claibinsaure verwandelt, die destillirte nicht. Die destillirte Delfaure besitzt einen icharfen, un= angenehmen Geruch; bie aus ihr bargeftellte Natronfeife vermag weniger Baffer gurudzuhalten als die aus faponificirter (Stas), man erhalt alfo weniger Ausbeute; bie Ralifeifen aus bestillirter Delfaure haben nicht bie Fahigkeit fich in ätzender Lauge zu löfen (Buff); biefe Seifen bilben leicht eine gabe, fich langziehende Maffe. Letterm Uebelftande ift dadurch zu begegnen, daß man zum Gieben fehr concentrirte, wenig atende Laugen anwendet. — hierbei will ich noch bemerten, daß die Meinung vieler Seifensieder, die schlechte Berfeifbarteit ber bestillirten Delfaure ruhre von einem Gehalt an Schwefelfaure ber, eine völlig irrige ist.

Nach ben Untersuchungen von Bolley und Borgmann unterscheibet sich bie bestillirte von der saponisicirten nur dann, wenn bei zu hoher Temperatur bestillirt ist. "Der Mißcredit solcher Säuren läßt sich gewiß auf die Bilbung von reichlichen Zersetzungsproducten zurücksühren. Bei 250°C. destillirte Delfäure würde zu diesen Bemängelungen nicht Anlaß geben können."

Die Delfaure ist löslich in Schwefelsaure und wird burch Wasser baraus abgeschieben; sie wird an der Luft sehr leicht orydirt und röthet dann Lacknus, während die reine Saure selbst in alkoholischer Lösung auf Lacknus nicht reagirt.

26) Harz. Neben ben Fetten findet in der Seifenfabrikation vielsach das Harz Anwendung. Es ist der Rückstand von der Deskillation der Terpentine. Das Harz ist ein Gemenge von zwei oder drei Säuren von gleicher Zusammensetzung (HO, C40 H29 O3, Sylvinsäure, Pininsäure und Vimarsäure); es ist unlösslöch in Wasser, löslich in Alkohol. Die alkoholische Lösung röthet Lackmus. Als Säuren lassen sich die Harze auch mit kohlensauren Alkalien verseifen.

Für manche Seifen muß bas Harz zuvor gebleicht werden. Dies geschieht folgendermaßen: Man schmilzt bas Harz in einem Keffel und läßt es ruhig steben, bis sich aller Schmut zu Boben gesetzt hat, was ungefähr nach einer

halben Stunde geschehen ist. Das klare Harz wird in einen andern Kessel geschöpft und zu je 100 Psb. desselben 20 Psb. Salzlösung von 9°B. hinzugesett. Man läßt das Ganze eine Stunde sieden und vermindert dann das Feuer. Sobald das Sieden aufhört, schlägt sich das Harz zu Boden und die Salzlauge setzt sich braun oben ab. Diese Salzlauge wird abgeschöpft, neues Salzwasser zugesetz und wieder gekocht. Ist das Harz dann noch nicht genügend entsärbt, so wird das Bersahren zum britten Male wiederholt.

Prüfung der Fette und setten Oele auf ihre Reinheit. Die 6 Fette und noch mehr die setten Dele sind vielsach Berfälschungen, namentlich mit billigeren Delen, ausgesetzt. Diese Berunreinigungen sind meist sehr schwer zu erkennen.

Die phhsikalischen Eigenschaften aller flussigen Fette kommen sehr nahe mit einander überein. Die Farbe des einzelnen Dels andert sich mit dem Alter, der Gewinnungsart, der Reinigungsmethode ziemlich stark, so daß sie als Unterscheibungsmerkmal nicht gut zu brauchen ist, noch viel weniger, wenn es sich darum handelt, Beimischungen eines Deles zu einem andern zu erkennen.

Das specififche Gewicht murbe vor langer Zeit ichon und erft neuerlich wieber als ein charafteriftisches Rennzeichen ber einzelnen fluffigen Gette angegeben. Die Bahrnehmung, daß ber Unterschied ber Dichtigkeiten sammtlicher hierher geborigen Rorper ein fehr geringer ift, ift fcon febr alt, und baber bas Beftreben Ardometer zu conftruiren, die noch fehr geringe Unterschiebe ber Schwere angeben. Bu biefen Inftrumenten gehören die Delwagen von Fifcher, Gobley u. A. Trop genauer Instrumente ift es fehr schwierig, mit fo bidfluffigen Gubstangen genaue araometrifche Meffungen vorzunehmen; Laurot hat beshalb vorgefchlagen, für die araometrischen Bersuche die Dele auf 1000 C. zu erwärmen. Er bedient fich bagu eines eigens für biefen Zwed conftruirten Apparats. Mit allen biefen Mitteln aber ift nicht geholfen; benn genaue Berfuche beweisen, daß die Schmanfungen bes specifischen Gewichts einer und berfelben Delgattung je nach Alter, Bereitungeart u. f. w. oft ebenfo groß find ale bie Unterschiebe zwischen einem Dele und bem anbern, bas als Berfälfchungsmittel bient. Wird auch burch Er-. marmen jedes Del dunnfluffiger, fo ift biefer Bortheil, ben Laurot benutt, mehr als aufgehoben burch bas Berhalten ber fetten Dele, baf fie fich nicht alle gleichmäßig ausbehnen. Gin Del a, bei gewöhnlicher Temperatur fcwerer als b, fann alfo bei 1000 C. leichter ale biefes fein. Daraus gieht Scharling ben Schluß: Specififche Bewichtsbestimmungen find nur ale ein auf einzelne Ralle beidranttes und burchichnittlich nicht zuverläffiges Mittel gur Ertennung ber fetten Dele anzusehen.

In bem Sinne jedoch kann das specifische Gewicht als brauchbares Untersscheidungsmerkmal angesehen werden, wenn es sich darum handelt, ob zwei Dele identisch oder verschieden sind. Man färdt die eine der Proben nach Donny mit Alkanna etwas roth und läßt von ihr einen Tropfen langsam in die andere fallen. Derfelbe wird schweben oder obenauf schwimmen oder steden.

Wenn die demische Constitution ber fluffigen Fette ein charafteristisches Merkmal an die Sand giebt, indem fie die sogenannten trodnenden von den nicht trocknenden unterscheidet, so ist dasselbe zu unserm Zwecke zwar benutbar, aber doch nur von untergeordneter Bedeutung, namentlich wenn es sich um den Nachweis von Beimengungen von Delen aus derselben Classe handelt. Das geswöhnliche Mittel, trocknende Dele in nicht trocknenden zu erkennen, ist die salspetrige Säure. Man bringt einige Tropfen des Delgemisches auf etwas Wasser in ein Reagensglas und leitet in dasselbe das bei der Zerlegung von Eisenfeile in Salpetersäure entstehende Gas. Es entsteht aus der Delsäure der nicht trocknenden (Mohnöl z. B.) scheiden sich obenauf als stütssige Tropfen aus. Doch sollen auch hierbei Unsicherheiten vorkommen. Dies mag darin liegen, daß die nicht trocknenden von den anderen umhüllt und nicht immer beutlich abgeschieden werden.

Die Sache steht bemnach so, daß man sagen muß: Zur Unterscheidung der einzelnen Dele giebt es bis jetzt keine sicheren Mittel; die Schwierigkeit ist noch größer, wenn die fraglichen Dele zusammengemischt vorkommen, und vollends sind unsere Mittel nicht ausreichend, um die Mengenverhültnisse solcher Mischungen zu bestimmen.

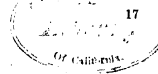
Der leichtere Fall ist ber, daß es sich um Erkennung anderer Beimengungen als Fette zu ben Fetten handelt. Es sind hier vorzugsweise zu betrachten: das Colophonium und andere Harze und Harzöle. Man erkennt diese nach Smith durch Mischen mit rectificirtem Beingeist (specifisches Gewicht 0,88 bis 0,9), Kochen während einiger Minuten, Abkühlenlassen, Abgießen der weingeistigen Lösung und Zusatz von weingeistiger Bleizuckerlösung. Es entsteht bei Harzgehalt ein weißer, klumpiger Niederschlag, im anderen Falle nur eine Trübung.

Harzöle werden nach Jüngst ebenfalls durch Altohol entdeckt. 100 Gewichtstheile besselben von 0,83 specifischem Gewicht lösen bei 15° C. 0,534 Gewichtstheile Rüböl, 0,602 Leinöl, 0,561 Traubenkernöl, aber 4,97 Harzöl. Es läßt sich letzteres auch quantitativ bestimmen, indem man 20 C. C. des zu prüfenden Deles in eine 200 C. C. fassende Bürette bringt, die noch in 0,2 C. C. getheilt ist, dieselbe vollfüllt mit Altohol von genannter Stärke, schüttelt und 24 Stunden stehen läßt. Das Delvolum ist vermindert, die gefundene Bolumverminderung mit 20 multiplicirt giebt die Procente Harzöl an.

Delfaure einem jeben Fette, auch wenn es ranzig geworben, zugesetzt, läßt fich erkennen baburch, baß sie blaues befeuchtetes Ladmuspapier röthet, wenn man basselbe nach bem Eintauchen zwischen Fließpapier trodnet. Schwefelsaure, von ber Delrectification herstammenb, kann ahnlich wirken.

Schwefelsäure, Blei und Alaun können sich in Folge unvollkommener Entfernung nach der Reinigung in mehreren Delen sinden. Erstere wird durch tilchtiges Schütteln mit destillirtem Wasser, Absthenlassen und Zusatz von Chlorbarhum, das Blei durch Schütteln mit Essigäure und einigen Tropfen Salpetersäure und Versegen mit Schwefelwassersfoff, der Alaun durch Schütteln mit Wasser, dem etwas Salpetersäure beigemischt worden, Eindampsen der wässerigen Lösung und Versetzen mit Ammoniak gefunden.

Die Alkalien.



Die Laugenbereitung. Außer ben Fetten find noch die Alkalien Rob- 7 ftoffe für die Seifenfabritation. Die Alfalien tommen gewöhnlich als Soba ober Potafche, d. h. an Rohlenfaure gebunden, in den Sandel. (Ueber die Gewinnung von Soba und Botafche fiehe Bb. II. Gr. II.) Da der Seifensieder meift nicht tohlenfaure, fondern atende Alkalien gebraucht, fo ift für ihn bas Aegendmachen ber Soba und Potafche ober die Laugenbereitung ein fehr wichtiges Befchaft. Dies wird burch gelöschten Ralf (Ralfhydrat) bewirft. Die Rohlensaure verbindet fich hierbei mit bem Ralt, mahrend bas Sybratmaffer an bas Alfali tritt. Am schnellften und sichersten geht dieser Proces bei Anwendung von Warme vor sich. Ralte kann man zwar die Laugen auch atend machen, doch muß man dann mehr Ralf und verdünntere Lösungen ber Alfalien anwenden und beibes längere Zeit auf einander wirten laffen. Es tonnen fo nur fcmache Laugen bon bochftens 10 bis 120 B. (1,072 bis 1,088 specif. Gewicht) erhalten werben. centrirte Potasche= ober Sobalosungen laffen sich übrigens auch bei Anwendung von Siebhitze nicht volltommen abend maden. Man muß, um biefen Zwed ju erreichen, bei Botasche mehr als 10 Thle. Waffer anwenden; bei Soda hat man weniger Waffer nöthig.

Während, um 100 Thie. kohlensaures Kali ätzend zu machen, 40,5 Thie. Kalk, und um 100 Thie. kohlensaures Natron vollkommen ätzend zu machen, 53 Thie. Kalk der Theorie nach erforderlich sind, braucht man in der Praxis viel mehr.

Bur Laugenbereitung bedient man fich großer eiferner Reffel, unter benen fich Feuerungen befinden. Ueber diese Reffel hangt man zwedmäßig einen eifernen Raften von circa 2 Fuß Länge, 2 Fuß Breite und 1 Fuß Bobe, ber siebartig durchlöchert ift, fo auf, daß er beim Fullen des Reffels in die Lauge hineinragt. Man bringt nun in den Reffel die jum Auflösen der Alfalien nöthige Menge Waffer ober Abwässerlauge von früherer Laugendarstellung und erhitzt zum Sieden. Jest wirft man die aufzulösende Soda ober Botasche in den Siebkaften und rührt, bamit fich dieselben ichneller lofen, öfter mit einem eifernen Stabe um. Nachbem Alles gelöst ift, bringt man ben Ralt auf biefelbe Beife bingu. - Der Siebkaften verhindert, daß Steine in die Auflösung tommen und fich Anfage am Reffelboben bilben. — Man läßt bas Bange bann noch ungefähr 1/2 Stunde kochen, entfernt hierauf das Feuer und läßt ruhig stehen. Sat sich ber Kalt vollständig zu Boben gefett, fo fchöpft man die Lauge oben ab. Das erfte Abnehmen lakt man gewöhnlich eine Stärke von 20 bis 250 B. (1,157 bis 1,205 fpecif. Bewicht) haben. Eine folche Lauge ift zwar nicht volltommen tauftisch; boch ift bies auch für die meisten Seifen nicht nothwendig; für viele ift es sogar vortheilhaft, tohlenfäurehaltige Laugen mitanzuwenden.

Man bringt jest wieder Wasser auf den Kalt und erhält dann eine schwächere Lauge. Bei den Laugen für Schmierseisen läßt man dies zweite Abnehmen nicht schwächer als 15° B. (1,113 specif. Gewicht) sein, bei den Laugen für Kernseisen geht man auf 10 bis 12° B. (1,072 bis 1,088 specif. Gewicht) herunter. Man entzieht dann durch ferneres Zusesen von Wasser dem Kalke die letzten Spuren

von Alfali und benutt diese dunnen Laugen zum Auflösen der Soda oder Potasche bei der nächsten Laugenbereitung.

Enthielten die angewandte Soda oder Potasche viel fremde Salze, so dampft man die Laugen vor ihrer Anwendung bis auf 30° B. ein; Laugen zur Darstellung von Kokosseisen auf kaltem Wege milffen dis auf 40° B. eingedampft werden.

Die fertigen Laugen bewahrt man am besten in luftbicht verschliegbaren,

eifernen Gefäßen auf, bamit fie nicht Rohlenfaure aus ber Luft angieben.

Bei größerm Betriebe ist es sehr vortheilhaft, Dampf bei der Laugenbereitung anzuwenden. Das Sieden geht sehr schnell, das Ueberwerfen bei Kaltzusat wird

vermieden und die Lauge flart fich fehr schnell.

Aus Holzasche ftellte man in fruberer Zeit folgenbermagen die Laugen bar: Man feuchtete bie abgefiebte Afche auf einem mit Steinen gepflafterten Boben mit Waffer ober schwachen Laugen an, trudte gut burch und ließ so lange liegen, bis Alsbann schöpfte man ben alle Afchentheile gleichmäßig burchbrungen waren. haufen in der Mitte aus, bag eine Grube entstand. In dieser Grube murbe ber Ralk gelöscht, und wenn er zerfallen war, von allen Seiten mit Afche bedeckt, um nachber Afche und Ralf gleichmäßig burch einander zu mengen. Bum Auslaugen bienten hölzerne ober eiferne Faffer mit einem falfchen burchlöcherten Boben, melcher mit Stroh bededt murde, und einem Sahne jum Ablaffen unter biefem falfchen Boben. In biefe "Aefcher" murbe bas Gemenge mit einem ftarten Spaten, bem Setzeisen, eingefüllt (bas Ginftellen), nachdem guvor ber burchlocherte Boben mit Stroh, Befenreisig ober Korbgeflecht bebedt mar; bann murbe fo viel jugefett, als zur Einwirfung bes Raltes nothig mar (bas Eintranten). Damit bie Luft aus ben Zwischenraumen entweichen tonnte, ließ man ben Sahn vorerft offen und gab bas Baffer gang allmälig gu. Dan folog ben Sahn erft, wenn bie Lauge ausaufliegen brobte, und feste bann bas noch fehlenbe Baffer gu. Man fagte jest: "ber Aefcher fteht", und bezeichnete bamit die Beriobe, in welcher bas Aegendmerben ber Lauge vor sich geht. Den andern Tag wurde ber Aescher gezogen. erfte Lauge, Die fogenannte Feuerlauge, hatte eine Stärke von 20 bis 250 B. (1,157 bis 1,205 fpecif. Gewicht), ein zweiter Aufguß lieferte bie Abrichtelauge von 8 bis 100 B. (1,057 bis 1,072 specif. Gewicht), ein britter Aufguß bie schwache Lauge von 3 bis 40 B. (1,020 bis 1,028 specif. Gewicht). folgenden gang ichwachen Laugen wurden gum Gintranten ber Aefcher benutt.

Verseifung mit Schweselalkalien. Belouze hat die Beobachtung gemacht, daß die Schweselalkalien, in derselben Weise angewendet wie die kaustischen Alkalien, die Eigenschaft haben, die Fette zu verseisen. Die Verseifung sindet bei gewöhnlicher Temperatur in 5 bis 10 Tagen Statt; bei Anwendung von Wärme geht die Verseifung sogleich vor sich. In letzterm Falle entweicht Schweselwasserstoff, und es liefert 1 Aeq. Schweselnatrium dieselbe Menge Seise wie 1 Aeq. wasserstreies Natron. Dusso demerkt zu dieser Verseifungsmethode, daß die Verseifung zwar vollständig vor sich gehe, daß er aber die Angabe, der unangenehme Geruch könne entsernt werden, nicht bestätigen könne, es sei denn, daß Pelouze für die Beseitigung ein Mittel gefunden habe, das er nicht veröffentlicht hat. Selbst wenn ein Ueberschuß von Schweselnatrium auf das Sorgfältigste vermieden und das

Schwefelwasserstoffgas burch längere Erhitzung ausgetrieben wurde, blieb ein unangenehmer Geruch zurud, der nicht beseitigt werden konnte. Dagegen empsiehlt sich Pelouze's Bersahren zur Darstellung von ganz billigen Seisen, bei denen es nicht auf ben Geruch ankommt; auch fur die Tuchwalkereien ist sie vielleicht anwendbar.

Richt zu ilbersehen ist ferner ein Einwurf, ben 3. Laurent gegen das Pelouze'sche Bersahren macht: "In zwei Fabriken von Marseille werden täglich 20,000 Kilogr. Seise dargestellt, wobei, würde das neue Bersahren adoptirt, etwa 500 Kubikmeter Schwefelwasserschaftgas sich entwickeln würden, welches den schäblichsten Einfluß auf die Gesundheit der Arbeiter und die hygisnischen Berhältnisse von Marseille ausilden würde."

Darftellung ber Geifen.

Sieden der Soifen. Das Sieden der Seifen wird ausgeführt in großen 9 schmiedeeisernen, seltner gußeisernen Kesseln. Die gußeisernen Kessel haben den Nachtheil, daß sie zu leicht springen. Ist dies bei einem solchen Kessel geschehen, so muß er umgegossen werden; ist bei einem schmiedeeisernen Kessel der Boden durchzgebrannt, so ist gewöhnlich nur eine Ausbesserung der schadhaften Stelle ersorderlich. Dester sindet man in den Seisensiedereien Kessel, bei denen nur der untere Theil, der von den Flammen umspielt wird, von Eisen, der obere dagegen, der sogenannte Sturz, von Holz ist. An manchen Orten, z. B. in Marseille, besteht dieser Sturz aus Mauerwert. Die Kessel sür Kernseisen sind unten häusig mit einem Hahne versehen, der zum Ablassen der Unterlauge dient.

Was die Größe der Ressel anlangt, so rechnet man, daß zur Berseifung von

1 Centner Fett ein Raum von circa 7 Cubitfuß erforderlich ift.

Soll eine Seife gesotten werden, so muß man vor allen Dingen wissen, wie viel Fett mit der vorhandenen Lauge verseift werden kann. Die Fette sind Gemenge von stearinsaurem Glyceriloryd ($C_{114} \, H_{110} \, O_{12}$), palmitinsaurem Glyceriloryd ($C_{114} \, H_{100} \, O_{12}$), palmitinsaurem Glyceriloryd ($C_{114} \, H_{104} \, O_{12}$). Jedes Glyceriloryd ($C_{114} \, H_{104} \, O_{12}$). Jedes Glyceriloryd braucht zur Verseisung 3 Aeq. Kali oder Natron. Es brauchen also 100 Thle. stearinsaures Glyceriloryd 15,9 KO oder 10,4 NaO; 100 Thle. palmitinsaures Glyceriloryd 17,5 KO oder 11,5 NaO; 100 Thle. oleinsaures Glyceriloryd 16 KO oder 10,5 NaO. Nimmt man aus den zur Verseisung der drei settsauren Glyceriloryde erforderlichen Alfalimengen das arithmetische Mitalimenge haben. Auf 100 Thle. Fett wären demnach zu nehmen circa 16,5 KO oder 10,8 NaO. Diese Verechnung kann allerdings auf Genauigkeit keinen Anspruch machen; immerhin ist sie brauchbar zur Versehnung des Ansatzes. — Die 16,5 Thle. KO und 10,8 Thle. NaO gelten aber nur sür neutrale harte Seisen, sür Schmierseisen muß man wenigstens 19 bis 20 Procent KO rechnen.

Man muß jest noch wiffen, wie viel KO refp. NaO die vorhandene Lauge enthält. Die Bestimmung geschieht mit Hilfe entweder des specifischen Gewichts

ober des Alkalimeters. Für die Bestimmung der Laugen nach dem specifischen Gewicht sind mehrsach Tabellen aufgestellt. Ich lasse hier eine solche für Ralislauge und eine solche für Natronlauge folgen:

a) Für Ralilauge.

Specif. Gewicht.	pecif. Gewicht. Raliprocente.		Raliprocente.		
1,3300	28,290	1,1437	14,145		
1,3131	27,158	1,1308	13,013		
1,2966	26.027	1,1182	11,882		
1,2805	24,895	1,1059	10,750		
1,2648	23,764	1,0938	9,619		
1,2493	22,632	1,0819	8,487		
1,2342	21.500	1,0703	7,355		
1,2268	20,935	1,0589	6,224		
1,2122	19,803	1,0478	5,002		
1,1979	18,671	1,0369	3,961		
1,1838	17.540	1,0260	2,829		
1,1702	16.408	1,0153	1,697		
1,1568	15,277	1,0050	0,5658		

b) Für Natronlauge.

Specif. Gewicht.	Natronprocente.	Specif. Gewicht.	Natronprocente.
1,4285	30,220	1,2392	15,110
1,4193	29,616	1,2280	14,506
1,4101	29,011	1,2178	13,901
1,4011	28,407	1,2058	13,297
1,3923	27,802	1,1948	12,692
1,3836	27,200	1,1841	12,088
1,3751	26,594	1,1734	11,484
1,3668	25,989	1,1630	10,879
1,3586	25,385	1,1528	10,275
1,3505	24,780	1,1428	9,670
1,3426	24,176	1,1330	9,066
1,3349	23,572	1,1233	8,462
1,3237	22,967	1,1137	7,857
1,3198	22,363	1,1042	7,2 53
1,3143	21,884	1,0948	6,648
1,3125	21,758	1,0855	6,044
1,3053	21,154	1,0764	5.440
1,2982	20,550	1,0675	4,835
1,2912	19,945	1,0587	4,231
1,2843	19,341	1,0500	3,626
1,2775	18,730	1,0414	3,022
1,2708	17,132	1,0330	2.418
1,2642	17,528	1,0246	1,813
1,2578	16,923	1,0163	1,209
1,2515	16,319	1,0081	0,604
1,2453	15,814	1,0040	0,302
•	1		•

Diese Tabellen gelten nur für reine Kalis und Natronlauge. Da die Laus gen der Seifensteder aber stets fremde Salze enthalten, so ist eine Bestimmung nach dem specifischen Gewicht ziemlich ungenau. Besser ift es baher, den Allalis gehalt mit dem Alkalimeter zu bestimmen. Dies giebt jedoch nicht an, wie viel von dem in der Lange enthaltenen Alkali ätzend und wie viel an Kohlensäure gebunden ist; daher wäre es wünschenswerth, daß die Langen möglichst kaustisch gemacht sind. Weil nun für manche Seisen ein Gehalt der Langen an kohlensaurem Alkali wünschenswerth ist, müßte man dann beim Sieden Sodas resp. Potaschelösung zusetzen. Da übrigens die Seisenseder gewöhnlich sortwährend dieselbe Sorte Soda und Potasche anwenden und die Lange auf dieselbe Weise darstellen, wissen sie schon aus Ersahrung, wie viel Fett sie mit ihrer Lange verseisen können.

Soll das Sieden vor sich gehen, so bringt man das ganze zu verseifende Fett mit einem Theile der zur Berseifung nöthigen Menge Lauge in den Kessel, seuert an und läßt sieden, die eine Berbindung zwischen Fett und dem vorhandenen Alfali eingetreten ist. Man giebt am Ansang nicht die ganze zur Berseifung nöthige Menge Lauge zu, weil man gefunden hat, daß unter diesen Umständen die Berseifung sehr schwierig vor sich geht. Nach den Untersuchungen von Mèges Mouries kann man jedoch die ganze Lauge zuseten, wenn man das Fett zwor in den sogenannten kugelsormigen Zustand (état globulaire) versetzt. In diesem Zustande verseifen sich die Fette viel leichter und schweller und schon bei einer Temperatur von 45° E.

Diesen lugelförmigen Zustand tann man herstellen, indem man das gesschwolzene Fett von 45° C. mit Waffer von derselben Temperatur, welches 5 bis 10 Proc. Seife aufgelöst enthält, mischt.

Die Stärke und Menge ber Lauge, welche man anfangs zusett, der sogenannten Berbindungslauge, ist für die verschiedenen Fette verschieden. Für die meisten Fette darf man nur eine schwache Berbindungslauge anwenden; das Kokosol dagegen verseift sich nur mit concentrirten Laugen. Dies wird sich näher im Folgenden zeigen, wo ich die Darstellung der verschiedenen im Handel vorkommenden Seisen beschreiben werde, und zwar werde ich mit dem Sieden der harten oder Natronseisen beginnen und dann die weichen oder Kaliseisen folgen lassen.

Die barten Seifen.

Bei den harten Seisen unterscheibet man Kern- und Leimseisen. Lettere 10 nennt man auch gefüllte ober amorphe Seisen. Die Kernseisen sind Seisen, die mittelst Kochsalz beim Sieden von dem überschütssigen Wasser und dem Glycerin getrennt sind. Wird eine solche Kernseise nochmals mit Wasser oder ganz schwacher Lauge erhitzt, so wird sie wasserreicher und heißt dann geschlissene oder glatte Seise. Seisen, die durch einsache Erstarrung des Seisenleims gewonnen sind, sind die Leimseisen. Dieselben enthalten durchschmittlich 35 bis 50 Proc., ja die 75 Proc. Wasser, ferner das bei der Berseisung entstandene Glycerin und die etwa angewandte überschüfsige Lauge.

a. Rernfeifen.

Talgkornsoiso. Bei Berseifung von Talg mit Sobalauge wendet man 11 eine Berbindungslauge von 10 bis 12° B. (1,072 bis 1,088 specif. Gewicht) an, da sich Talg mit concentrirteren Laugen nicht verbindet; auch muß die Lauge mög-

lichst tochsalzfrei sein. Mit Laugen, die Kochsalz halten, verbindet fich Talg nach Moge-Mourids nur, wenn er zuvor in den tugelförmigen Zuftand versetzt ift.

Man bringt zuerst ½4 von der ganzen zum Verseifen gehörigen Laugenmenge in den Kessel, erhitzt sie zum Sieden und setzt dann den Talg hinzu. Das schmelzende Fett mischt sich sogleich mit der Lauge zu einer milchigen Flüssseit, worin man Fett und Lauge, odwohl noch keine vollständige chemische Verbindung eingetreten ist, nicht mehr deutlich unterscheiden kann. Die ganze Masse beginnt bald zu sieden, zuerst ganz schaumig; nach und nach fängt die Masse an sich zu klären: sie wird durchscheinender, aber auch dickstüsssisse Wan mäßigt jetzt das Feuer, um das Andrennen zu verhüten, und läßt weiter sieden, die der Schaum verschwunden ist. Die Masse bildet jetzt den "Seisenleim". Lauge und Fett erscheisnen auf dem Probelössel oder dem Rührscheit nicht mehr getrennt; das Ganze erscheint als eine durchsichtige, glänzende Flüssissteit, die in seinen Fäden vom Probelössel abläuft.

Zuweilen kommt es vor, daß sich das Fett mit dem Alkali nicht verbinden will. Man erkennt dies daran, daß Fett und Lauge auf dem Probelöffel getrennt ersscheinen und die Probe an der Zunge einen starken Stich erzeugt. Dies kann herrlihren:

1) Bon zu concentrirter Lange. Die Masse siebet dann stellenweise sehr heftig auf, indem die Lauge, welche sich auf dem Boden besindet und daher zuerst erhitzt wird, sich von Zeit zu Zeit durch das obenauf schwimmende, ansangs unserwärmte Fett gewaltsam Bahn bricht, da sie mit demselben nicht in Berbindung gehen kann. Wan mindert unter diesen Umständen das Feuer und setzt, um die Lauge zu verdünnen, Wasser zu.

2) Von untauftischer Lauge. Man prüft bie Lauge mit Säuren, erfolgt bamit ein startes Aufbrausen, so sucht man burch Zusat von ganz atender Lauge

die Berbindung herzustellen.

3) Bon zu viel Lauge. Man hilft durch Zusatz von Fett ab; auch ein Zu-

fat von fertiger Seife thut fehr gute Dienfte.

Hat sich der Talg mit dem ersten Biertel Lauge verleimt, so setzt man ein zweites Biertel zu. Diese kann man concentrirter nehmen als die Berbindungs-lauge; sie hat gewöhnlich eine Stärke von 15 bis 18° B. (1,113 bis 1,138 specif. Gewicht). Ist das Fett einmal nit einem Theil Lauge im Leim, so wird die nachsfolgende Lauge sehr leicht angenommen. Ist dies geschehen, so schreitet man zum Aussalzen, um das überschitssige Wasser zu entsernen. Gewöhnlich wendet man hierzu Kochsalz und zwar unaufgelöst an, disweilen auch kochsalzhaltige Sodalauge. Wan wirst nach und nach Kochsalz in den Kessel, die sich die Seise vollständig von dem Wasser getrennt hat. Das Salz muß, devor es wirken kann, sich auflösen; daher ersolgt die Ausscheidung nicht sofort. Der Leim gerinnt dann allmälig zu weislichen Floden, die beim Herausnehmen mit dem Probelössel die Salzlösung aus den Zwischenräumen ablausen lassen.

Man nimmt jest das Feuer unter dem Keffel fort und überläßt das Ganze einige Stunden der Ruhe, damit sich die Flüssigkeit (die Unterlauge) ruhig absesen kann. Ist dies geschehen, so läßt man, wenn der Kessel mit einem Hahn versehen ist, die Unterlauge durch diesen ab; ist kein Hahn vorhanden, so muß man die Seife oben abschöpfen und dann die Unterlauge entfernen. Auch Pumpen, die

beweglich find und ben Stiefel am unterften Ende haben, dienen vielfach jum Ablaffen ber Unterlauge.

Nach Entfernung ber Unterlauge tommt bie Seife wieder in ben Reffel, mo bie noch fehlende Lauge nach und nach augeset wird. Diese Lauge bat eine Starte von 18 bis 200 B. (1,138 bis 1,157 fpecif. Gewicht). Die Seife fiebet querft schaumig, mit kleinen Blasen, nach und nach werden dieselben größer; schließlich erfolgt bas Sieben in regelmäßigen breiten Blatten. Aller Schaum ift ver-Eine Probe mit bem Daumen genommen und in ber Sand talt gestrichen giebt eine elastische, fich blatternbe, trodne Maffe. "Die Seife hat Drud." Ift bies nicht ber Fall, ift bie Seife weich und schmierig, fo fehlt es ihr an Alfali, und es muß noch Lauge zugesett werben. Die eben beschriebene Operation wird bas Rlarfieden genannt. — Die nun fertige Kernseife wird entweder in die Form jum Abfühlen gefüllt, ober fie wird erft noch geschliffen.

Sat man febr unreine Materialien jum Sieben angewandt, fo reicht einmaliges Ausfalzen nicht bin, alle Unreinigkeiten zu entfernen. Dan tann bann nach bem erften Ausfalzen nicht bie ganze noch fehlende Lauge zuseten, sonbern thut bies in zwei, drei Beschickungen, falzt jebesmal wieder aus und entfernt die Unterlange. Man nennt bies "bas Sieben auf bem zweiten, britten u. f. w. Waffer".

Burben zum Sieben gentigend reine Materialien verwandt und ift ber Reffel geräumig genug, fo tann man nach bem Ausfalzen gleich zum Rlarfieden übergeben, ohne die Unterlange zu entfernen.

Das Schleisen wird auf zweierlei Beife ausgeführt: Die Seife wird ent- 12 weber von oben oder von unten geschliffen. Im erstern Falle bleibt die vom Rernsieben noch vorhandene Lauge im Ressel, und man giebt Lauge von 1 bis 20 B., ober, wenn die Seife Stich hat, Baffer hinzu. Beim Schleifen von unten zieht man die Unterlauge ab und fest bann Lauge mit etwas Salz zu. Der Salzgufat foll verhindern, bag fich Leim bilbet. Das Schleifen von unten ift nur nöthig, wenn man mit fehr unreinen Materialien arbeitet.

Das Schleifen wird bei ftartem Feuer ausgeführt, so daß die Lauge fortmahrend aufgeworfen wirb. Man läßt fieben, bis große Blatten erscheinen, bie Oberfläche in honiggelber Farbe schillert und rosettenartig aufftoft und eine genommene Brobe bie richtige Confifteng zeigt. Man entfernt bann bas Feuer, läßt eine Stunde absetzen und schöpft die Seife in die Ruhlkaften, die fogenannten Rum Ausschöpfen bebient man fich gewöhnlich tupferner Schöpfer, bie an einem langen, holzernen Stiel befestigt finb.

Marmorirto Talgkernsoifo. Durch bas Schleifen wird bie Seife augen- 13 blidlich etwas mafferhaltiger; boch verliert biefelbe, wenn fie nicht etwa febr ftark geschliffen murbe, bies Baffer an ber Luft fehr balb wieber. Die Seifenfieber ichleifen baber bie Seife meift nicht, um mafferhaltigere Seife, alfo mehr Ausbeute, au erzielen, sondern gewöhnlich nur, um eine gut marmorirte Geife gu erhalten. Ift eine Seifenlösung ju concentrirt, so zeigt fich nach ber Erstarrung nichts von bem, was ber Seifensieber mit bem Namen "Kern- und Flugbilbung" bezeichnet. Sie hat dann auf dem Schnitte ein gleichförmiges Anfeben und zwar

mehr weißlich, wenn reine Materialien zum Sieben verwandt wurden, und mehr ins Graue spielend bei nicht genütgend reinen Materialien. Dieser Fall liegt bei einer nicht geschliffenen Talgkernseise vor; erstarrt dieselbe, so zeigt sie meist wenig oder gar keine Marmorirung. Bei sehr schnellem Erkalten einer Seifenlösung erfolgt auch keine Flußbildung.

Diese Marmorirung entsteht dadurch, daß bei langsamem Erkalten die Stearinund Palmitinseife sich krhstallinisch ausscheiden und concentrische Schichten bilden, welche mit durchscheinenden Schichten von Oleinseise abwechseln, indem zwischen den einzelnen Stearin- und Palmitinseisenkrystallen auch ein Theil Oleinseise erstarrt. Derselbe enthält die meisten farbigen in der Seife vorhandenen Substanzen. Diese letzteren bestehen meist aus Eisenseise und Schweseleisen; namentlich das letztere trägt viel zur Färbung der Seisenadern bei. Diese färbenden Unreinigkeiten kommen hauptsächlich durch die Lauge in die Seife; Eisen- und Schweselverbindungen enthält sast jede Lauge.

Will man die Marmorirung verstärken, so kann man beim Versieden Sifenvitriol zusetzen. Die Seife zeigt dann auf frischem Schnitt einen blaugrauen Marmor,
der beim Liegen an der Luft durch Orphation des Sisens ins Rostfarbene übergeht.
Zur Verstärkung der Marmorirung setzt man der Seise auch wohl gegen Ende des
Siedens Franksurter Schwarz oder rothen Bolus zu. Von ersterm nimmt man
auf 10 Centner Kernseise 1 bis 2 Loth und erhält einen hellgraulichen Marmor,
von letzterm auf ebenso viel Seise 6 bis 8 Loth und erhält einen rothbraunen Marmor.

Die Kern- und Flußbildung geht, wie schon oben erwähnt wurde, nur bei ganz langsamem Erkalten gut vor sich. Man deckt beshalb die in die Form gesschöpfte Seise sorgfällig mit Tüchern und Brettern zu und läßt sie ruhig stehen. Einige durchrühren auch die Seise in der Form vor dem Zudecken mit einem Stabe in kleinen kreisförmigen Linien.

Auf Mandeln gerührte Talgkernseise. Nicht immer wird die Talgfernseise geschliffen; öfter wird sie gleich nach dem Klarsieden und, nachdem sich
die Unterlauge abgesetzt hat, in die Form geschöpft, um die sogenannte auf Wandeln gerührte Kernseise darzustellen. Zu dem Ende durchzieht man die Seise
mit einem 6 Fuß langen, singerdicken Rührstade zuerst der Länge und dann der
Breite nach in geraden Linien, die einen halben Zoll Zwischenraum haben. Eine
so gerührte, nicht geschliffene Kernseise zeigt nach dem Erstarren die sogenannten
Mandeln oder Blumen, nämlich Reihen von dunkleren, mandelförmigen Stellen
in hellerm Grunde.

Ift eine Kernseise strutzig, b. h. zu bick, so zeigt sie nach bem Erkalten biese bunkelfarbigen Manbeln nicht. Man muß eine solche Seise entweder mit dem Rührscheite so lange schlagen, bis sie flüssiger geworden ist — doch ist dies eine sehr mühsame Arbeit —, oder man giebt ihr durch Uebersprizen mit Wasser oder ganz schwacher Lauge die richtige Consistenz und schreitet dann zum Rühren. Nachbem die Seise gerührt ist, wird die Form gut zugedeckt und ruhig stehen gelassen.

15 Weisse Talgkornseise (Bleichseise). Will man rein weiße Kernseise, sogenannte Bleichseise, barstellen, so schleift man die Seife möglichst dunn und läßt,

nachbem das Feuer gelöscht ift, die Seife längere Zeit im Ressel stehen. Die sarbigen Bestandtheile der Seife gehen dadurch nach unten, und man kann den größten Theil der Seife weiß oben abschöpfen. Den untersten Theil, der die Farbstosse enthält, kann man entweder zu marmorirter Seife benuten oder als Absallseise sur siehen späkern Sud zurücksellen. Eine auf diese Weise dargestellte weiße Seife bestit einen größern Wassergehalt als eine niarmorirte; man legt daher im Handel viel Werth auf die marmorirte Beschaffenheit einer Seife, da sie für den Käuser der beste Beweis ist, daß der Wassergehalt ein bestimmtes Maß nicht überschreiten kann. Dies hat den Seisensieder bewogen, dei Leimseisen, wie sich später zeigen wird, eine künstliche Marmorirung zu erzeugen. (Ueber eine andere Wethode der Darstellung von Bleichseise siehe weiter unten.)

100 Pfnnd Talg geben gegen 155 Pfund auf Mandeln gerührte Kernseife; die augenblickliche Ausbeute bei geschliffener marmorirter ist ungefähr 5 Procent höher, bei geschliffener weißer ist sie noch höher; daß man sie jedoch durch Schleisfen bis auf 200 Pfund bringen kann, wie vielfach angegeben wird, halte ich nicht

für mahricheinlich.

Kornseise aus Talg und Potasche. Bevor man gelernt hatte Soba 16 aus Kochsalz darzustellen, wurde fast alle Talgkernseise aus Talg und Holzasche bargestellt. Der Talg wird mit der Hällste der zur Verseisung nöthigen Lauge in den Kessel gebracht und bis zur Leimbildung gesotten. Jest ersolgt das Aussalzen. Der erste Zusax von Kochsalz bewirft die Berwandlung der Kaliseise in Natronseise, hierbei wird der Leim etwas dinner. Bei weiterem Zusax von Kochsalz scheibet sich die Seise in Floden ab. Nach Entsernung der Unterlauge wird die Seise mit nener Lauge erhitzt und ihr so das sehlende Alsali zugestührt. Es wird dann wieder ausgesalzen. Auf 100 Pfund Talg rechnet man 12 bis 16 Pfund Kochsalz. Wenn nöthig, wird die Seise dann noch auf dem britten und vierten Wasser gesotten. Ist dann schließlich ein klarer, in Füden sich ziehender Leim entstanden, der erst beim Erkalten trübe wird, so schreitet man zum Klarzsieden. Hierbei ist dasselbe maßgebend, was bei dem Sieden der Kernseise aus Talg und Sodalauge gesagt ist.

Olivenölseise. Marseiller Seife, zuweilen auch spanische ober venetia= 17 nische Seife genannt, wurde ursprünglich lediglich aus Olivenöl und Natronlauge dargestellt, gegenwärtig aber wird nicht selten Sesamöl, Erdnußöl, raffinirtes Baumwollensamenöl, zuweilen auch etwas Tala und Schmalz zugesetzt.

Man schätzt das Olivenöl aus der Provence, das spanische und portugiesische zum Zwecke der Seisenkabrikation höher als das sicilianische, corsicanische und sardinische und das von der Nordküsste Afrikas. Immer sind es die Delc zweiter Pressung (siehe oben S. 10), deren man sich bedient, und unter ihnen soleten größere Unterschiede je nach Abstammung der Dele stattsinden als unter den Delen erster Pressung. Gewöhnlich nimmt man an, das nachgepreste Del sei reicher an sesten Fettsäuren, Palmitin= und Stearinsäure, als das dei der ersten Pressung sich ergebende. Diese Annahme gründet sich darauf, daß bei dem zweiten Pressen zuweisen das Fleisch der Oliven mit heißem Wasser behandelt wird, wo-

burch die darin zurückgebliebenen sesten Fettsäuren stütssig werden und nun erst sich vollkommen auspressen lassen. Indeß geschieht es auch öster, daß die späteren Pressungen mit dem einige Zeit lang der Gährung unterlegenen Olivenmark vorgenommen werden, wodurch eine Schmelzung nicht bewerkstelligt werden kann, und überdies ist die genannte Annahme keineswegs wissenschaftlich genau sestgeskellt, so daß es nicht als sicher gelten kann, die nachgepreßten Oele seien aus genanntem Grunde zur Seisensavisation die geeigneteren. Wenn in den Olivenölsorten des Handels je nach der Abkunft derselben Unterschiede, die sich bei der Verseifung sühlbar machen, sich ergeben, so mögen diese wohl meist auf die verschiedene Behandlung bei dem Auspressen oder den Grad der Reise der Oliven zurückzusühren sein. Die letztgepreßten Oele sind übrigens als zu Speisen nicht geeignet die wohlseileren, und haben deshalb schon den Vorzug zur Seisensabrikation.

Die Reffel, worin ber Sub vorgenommen wird, haben in den bedeutenderen Fabriken in Marseille sehr große Dimensionen. Ressel mittlerer Größe sind auf 40 bis 50 Centner, 2000 bis 2500 Kilogramm, Del berechnet, während viele im Gebrauch sind, worin in einem Sude 6000 bis 6500 Kilogramm Del verar-

beitet werben.

Die Form der Kessel ist die eines mit der Basis nach oben gerichteten abgestutzten Regels, der an seinem unteren Theile einen einem Rugelsegmente entsprechenden, nach innen concaven Boden hat. Jetzt werden die Kessel stets nur aus genietetem Eisenblech gemacht und zwar ist der Boden aus Dampstesselblech, während die konischen Wände aus dünnerem Bleche bestehen. Diese sind mit einem Holzmantel aus Daubholz, das mit Reisen zusammengehalten wird, um die Wärme besser zusammenzuhalten, umgeben. Kessel, deren Wände aus Backseinmauerwert ausgestührt sind, sinden sich nicht mehr so häusig als früher. Zum Berseden von 2000 Kilogr. Dlivenöl, derzenigen Menge, die wir unten als Beispiel zur Erläuterung der Mengeverhältnisse an Lauge u. s. w. annehmen, bedarf es eines Kessels von etwa 9 bis 10 Cubikmeter Inhalt, d. h. eines Kessels, der am Boden etwa 120 Centim., am Rande 240 Centim. Durchmesser und 360 Centim.

Der Sud zerfällt in mehrere Operationen, wovon die erstere, das Vorsieden, in Frankreich "empatage" genannt wird. Man bediente sich in Marseille früher der Rohsodalauge aus der Asche von Meeresstrandgewächsen (Barec, Kelp, Ba-

rille 2c.). Jest wird überall fünstliche Soba gebraucht.

Es werden auf 2000 Kilogr. Del, das in den Kessell gebracht ist, etwa 500 Kilogramm Aehnatronlauge von etwa 6 dis höchstens 9° B. (1,041 dis 1,064 specif. Gewicht) hinzugegeben und zunächst bei gewöhnlicher Temperatur damit durch Umrühren gemengt. Diese Lauge besteht gewöhnlich nur aus den Nachswaschwassern, womit das Kalkhydrat beim Aehendmachen des kohlensauren Natrons von beigemengter Aehslauge befreit wurde. Es wird, nachdem die Mischung innig genug bewerkstelligt ist, angeseuert, und das Gemenge zum Sieden erhitzt. Sobald die Flüssigkeit zu steigen ansängt, wird neue stärkere Lauge, etwa 100 Kilogramm von 20° B. (1,157 specif. Gewicht), zugesetzt, weiter gekocht, und so oft die Masse steigt, in kleineren Portionen von der starken Lauge hinzugegeben, die diese von einer herausgenommenen Probe klar abläuft und die Flüssigkeit ähend schmeckt und deutse

lich alkalisch reagirt. Im Ganzen werben auf obiges Quantum Del etwa 5000 Kilogramm ber 20° B. (1,157 specif. Gewicht) starken Lauge nöthig sein. Man erhält bei biesem Versieben nach Marseiller Art nicht einen ganz klaren burchssichtigen Seisenleim, weil die Lauge theils etwas kohlensauer gelassen wird, theils nicht frei ist von Kochsalzlösung und schwefelsaurem Alkali. Dies war früher, da man noch mit Vareclauge kochte, in noch höherem Grabe der Fall.

Man überläßt nun die angesottene Seife während etwa 12 Stunden sich selber und zieht nach dieser Zeit die unter der Seifenschicht befindliche Lauge durch eine Bumpe oder, falls der Kessel mit Hahn versehen ist, durch diesen ab.

Bu bem Seifenleim fligt man alsbann etwa 1000 Kilogramm einer Lauge, bie ein specifisches Gewicht von ungefähr 100 B. hat, und welche nur wenig Aetnatron neben beträchtlicher Menge Rochfalz enthält. Gine folche Lauge wird, wie wir weiter unten feben werben, von einer fpateren Operation als Rebenproduct gewonnen und filr die neuen Sube aufbewahrt. Beim Sieben mit diefer Lauge gieht fich bie Seife ju einem grofflocigen weichen Rern gusammen, ber, wenn es beim Borfleben an Natron fehlte, leicht noch folches aufnimmt. Zuweilen ift man genothigt, bei biesem zweiten Sieben etwas von ber Borfiedelauge zuzugeben, um zu erreichen, bag bie Rluffigfeit flar und mit abenber Gigenschaft abfließt. Ift bies erreicht, fo läft man nochmals etwa 12 Stunden fteben. Diefe beschriebene zweite Operation beift in Frantreich "relargage". Durch eine britte, bas fogenannte "Rlarfieben", will man erreichen, daß Schaumtheile, die von unvolltommener Berfeifung herruhren und fich amifchen bie abgeschiedene Rernfeife einlagern, entfernt werben. Dan bebient fich hierzu einer ftarten, etwas tochfalthaltigen Lauge, burch welche ber Schaum größtentheils verzehrt wirb. Marfeille umgeht man febr oft biefe Operation, wobei freilich nach bem Fertigwerden eine ziemlich ftarte Schaumbede bleibt, die aber bort zu marmorirter Delfeife (fiehe unten) verwendet wird. Es wird nun jum Schleifen (coction) ber Seife geschritten. Diese Operation ift als die wichtigste anzusehen. Nachbem die zweite Lauge abgezogen ift, werden etwa 500 bis 750 Kilogramm von 6 bis 9°B. (1,041 bis 1,064 (pecif. Gewicht), wie fie jum Unfieben gebraucht worben, in ben Reffel gegeben, gefeuert und mit ber Rrude (eine lange Stange, an beren einem unteren Ende ein tellerförmiges Stild Blech fitt, in dem mehrere runde löcher von etwa 5 Centim. Durchmeffer ausgeschlagen find) burchgearbeitet. Unter fortgefettem Durcharbeiten werben allmälig bis ju 5000 Rilogramm Lauge eingerührt, bie jeboch immer verdünnter angewendet wird, so bak die zulet hinzugefügte nur noch etwa 20 B. (1,014 specif. Gewicht) schwer ift.

Zu Anfang siebet das Gemisch wie bei der zweiten Operation, b. h. die Seife erhebt sich daraus ruhig in großen Platten flodenartig. Später erscheint die Flüssigkeit dünner, es zeigen sich nicht mehr klumpige Ausscheidungen darin, eine herausgenommene Probe läßt die Lauge nicht mehr leicht, sondern nur langsam ablausen, die Lauge ist nicht mehr hell und durchstichtig, sondern etwas trübe und wird es noch mehr beim Erkalten. Sind dies Zeichen eingetreten, so ist sehr behutsam weitere verdünnte Lauge zuzusezen, Es erfolgt nun leicht, da die Seife mit dem Kesseldon in Berührung kommt, Andrennen der letztern, was sich durch den brenzlichen Geruch und das Ausstelegen größerer Scheiben bräunlich gewordener

Seife zu erkennen giebt. Die Operation kann nun als beendigt angesehen werden. Man läßt das Feuer abgehen, ber Reffel wird zugebeckt und der Inhalt 36 bis 48 Stunden sich selbst überlassen.

Es scheibet sich nach bieser Zeit eine Schaumbede von 15 bis 30 Centimeter Dicke oben aus. Diese wird zuerst auf die Seite gebracht. Die Seise ist noch flüssig, hat eine dunkelgrüne die schwarze Farbe, muß homogenes Aussehen haben, frei von Schaumblasen sein. Sie wird nun in die Formkasten aus Steinplatten geschöpft und erstarrt in denselben. Diese Kasten sind nur etwa 0,2 Meter hoch und 3 bis, 5 Meter breit und lang. Ehe die Seise vollsommen erstarrt ist, wird sie auf der Obersläche mit platten Holzschlägeln bearbeitet, wodurch sie etwas fester wird.

Unter ber Seife befindet sich im Keffel ein dunner, unansehnlicher Seifenleim, ber erkaltet gelb aussieht und eine schmierseifenartige Masse darstellt. Man erhitzt biesen Leim nach Entfernung der Seife zum Sieden und scheidet durch Ausat von Rochsalz den Kern aus demfelben aus. Dieser Kern wird bei der nächsten Operation oder zu marmorirter Delseife, sogenannte bleu pale, bleu vis, verwendet. Die dabei entfallende Lauge ist diesenige, die wir oben bei der zweiten Operation, dem Kernmachen, verwenden sahen.

Ift die Operation des Schleifens richtig geführt worden, so beträgt die Leimslöfung etwa 1/5 won der abgeschöpften, fertigen guten Seife. Wenn zu wenig geschliffen wurde, so scheibet die Seife gewöhnlich in der Form noch etwas Lauge aus und zeigt dann etwas Marmorirung. Ift aber das Schleifen zu weit getrieben, so wird die Seife etwas weich und nimmt beim Liegenlassen start an Gewicht ab.

Man erhält etwas liber 150 Proc. Seife vom Gewichte bes angewendeten Deles.

- Die Marseillersoife pflegt kein freies Alkali zu enthalten; sie enthält im Gegentheil oft etwas überschüssiges Fett. Dies macht sie für manche Zwede, z. B. zum Waschen von Wolle und manchen gefärbten Zeugen, besonders geeignet. "Daher pflegt man in Deutschland häusig die Marseillerseise nach dem Klarsieden und der Entsernung der Unterlauge nochmals in Kessel zu schwelzen und eine kleine Menge Oel einzurühren, um den Rest des Alkalis vollständig zu binden." (Barrentrapp.)
- Da das Olivenöl in Deutschland zu theuer ift, so wendet man zur Darftellung von Marfeillerseife vielfach andere Fettcompositionen an, die zum Theil
 eine Seife liefern, welche der echten Marseiller nicht bedeutend nachsteht. Als passende
 Wischungen werden von Perut folgende Berhältnisse angegeben:

	- · · ·		
	Olivenöl		30 Thie.
	Mohn- ober Erdnußöl		30 "
	Guter Talg		40 "
ober	Olivenöl		30 Thic.
	Mohn - oder Erdnugöl		40 "
•	Schweinefett		30 "
ober	Palmöl		50 Thle.
	Sefamöl		30 "
	Talg		20 "

ober	Olivenöl .			20 Thie.
	Rotosöl .			20 "
	Schweinefett			40 "
	Talg		٠.	20 "

Bei der letten Seife wird das Rokostl allein verseift und der fertigen Seife bei geringem Feuer beigemischt.

Marmorirto Oolsoifo. Wenn marmorirte Olivenölseise bargestellt wer- 20 ben soll, so wird beim Borsieden Eisenvitriol zugesetzt. Um einen guten Marmor zu erhalten, wird nach Entsernung der Unterlauge die Seise gehörig durch- gekrückt. Einige Arbeiter stehen auf Brettern, die über den Kessel gelegt sind, und suchen mit langen Krücken den untersten Theil der Seise an die Obersläche zu heben, während andere schwache Lange (1 bis 2°B.) übersprizen. Hierdurch wird der Kern in rundliche Stücke zertheilt, indem ein Theil der Seise in der zugesetzen Lauge wieder aufquillt, und es wird so eine Mengung von Kernseise und mehr wasserhaltiger Seise bewirkt. Hat die Seise dann die richtige Consistenz, so wird sie in die Formen geschöpft, gut zugedeckt und langsam erkalten gelassen. Die Marmorirung zeigt sich dann auf dem Schnitt blaugrau, wird aber an der Luft durch Ornbation des Eisens gelb.

Castilianische Soife. Die castilianische Seife von Alicante in Spanien 21 ist eine marmorirte Olivenölseise, der beim Borsieden zur Berstärkung des Mars mor Eisenvitriol zugesetzt wird. Der frische Schnitt einer solchen Seise ist schwarzsgrün geadert, an der Luft wird sie durch Oxydation des Eisen allmälig rothgelb.

Oelsäurenatronseise (harte Oleinseise). Die Destäure läßt sich, 22 wie früher erwähnt wurde, auch mit Lösungen von kohlensauren Alkalien verseisen. Durch das Entweichen der Kohlensäure entsteht hierbei aber ein sehr starkes Aufschäumen; man kann die Lauge nur sehr allmälig zu der Fettsäure im Kessel geben, da anderenfalls leicht ein Uebersteigen eintritt. Man pflegt deshalb immer wenigstens zum Theil kaustische Laugen anzuwenden. Man bringt die Hälfte der nothwendigen Lauge (20 dis 25° B., 1,157 dis 1,205 specif. Gewicht) in den Kessel und erhitzt zum Sieden. Dann sticht man die Delsäure zu und rührt dabei fortwährend, danit dieselbe sich leichter mit der Lauge mischt. Ist die Leimbildung ersolgt, so siedet man unter Zusat von weiterer Lauge fort, die sich breite, dunkse Platten bilden. Man prüft jetzt, ob die Seife Stich hat; sehlt er, so giebt man Lauge zu. Man kann jetzt weiter steden, die sich die Seife von selbst ausscheidet; gewöhnlich beschleunigt man dies durch Zusat von etwas Salz. Ob die Seife ausgesalzen ist, erkennt man daran, daß vom Probespatel die Lauge rein abläuft und die Seife sich sichen. weißlich gelben Flocken abschiebt.

Auf der Seife ist jetzt noch viel Schaum. Um denselben zu entfernen, bedeckt man den Kessel mit Brettern und Tüchern und siedet weiter, die der Schaum verschwunden ist. Eine Probe mit dem Daumen genommen und in der Hand zers drückt darf nicht schmierig sein; sie muß sich in trockne Blätter zerdrücken lassen.

Rachdem sich die Unterlauge zu Boden gesenkt hat, schöpft man die Seife in die Form und truckt sie, bis fie anfängt ftarr zu werden.

Die Kernseise aus Delsäure ist weicher und leichter löslich als die aus Talg und Olivenöl dargestellte. Um sie härter zu machen, setzt man häufig Talg zu.
100 Pfund Delsäure geben 150 bis 160 Pfund guter Seife; destillirte Delsäure giebt höchstens 150 Pfund.

- Bitman hat fich in England ein Berfahren patentiren laffen, die Del-**2**3 faure mit trodnem tohlenfauren Ratron zu verfeifen. Die Berfeifung wird in einem Reffel ausgeführt, der entweder durch freies Reuer oder durch einen Tubulgrauirl (fiebe fpater) ermarmt ift. Man fullt ben Reffel bis zu einem Drittheil seines Rauminhals mit Delfaure an, erhipt und ruhrt mit bem Quirl Wenn die Delfaure bis zu einem gemiffen Grade erhipt ift, fügt man noch 5 Brocent oder mehr Barg in kleinen Studen hingu; bei feineren Seifen wird jeboch bas Barz weggelaffen. Nachbem bies mit bem Dele zusammengeschmolzen ift, fest man nach und nach fein pulverisirtes tohlensaures Natron zu, indem man ben Tubularquirl beständig fich langfam umdrehen läft und mit dem Erhiten fortfährt. Die Quantität bes zuzusetenden toblensauren Natrons richtet fich nach der Menge der in Arbeit genommenen Fettsäure; man nimmt nur wenig mehr als jur vollständigen Berfeifung gebort. Ift alles fohlensaure Natron jugefest, hat bas Aufschäumen nachgelassen und ift bie Dasse bid geworben, so füllt man fie in die Form, wo fie zu fester Seife erkaltet. Das jum Berfeifen nothwendige Waffer wird in Form von Krnstallmaffer augeführt. Wendet man nur troftallis firte Soba an, fo ift nach Bitman zu viel Waffer vorhanden, fo bag bie Seife nicht genugend hart wird. Man muß baber bie fruftallifirte Goba erft theilweife entwäffern, oder man wendet theils truftallifirte, theils calcinirte Soba an.
- Deim Berseisen der Delsäure mit Natronlauge bemerkt man, wie Amedée Belhommet gefunden hat, nach dem Einsieden im Ressel drei verschiedene Schichten. Die obere besteht aus weißer Seise, die untere enthält den Ueberschuß an Lauge und die mittlere ist aus einem dicken Syrup gebildet, welcher beim Ertalten zu einer dunkelbraunen, undurchsichtigen Gallerte erstarrt. In dieser Substanz sand Belhommet zwei der normalen Fabrikation dieser Seise fremde Körper.

Bei einer Analyse ber Gallerte will nämlich B. in berselben gefunden haben: a) vier verschiedene Seifen: 1) ölfaures Natron (weiß), 2) ölsaures Sisenoryd (grünlich), 3) oxyölsaures (?) Natron (burchsichtige gelbliche Gallerte), 4) brenzölsober settsaures Natron (weiß); b) Theersubstanzen; c) kohlensaures Natron.

Beim Auspressen der steifen Masse erhält man eine klare, aber beinahe schwarze Flüssigkeit, welche viel kohlensaures, oxyölsaures, brenzölsaures und etwas kaustisches Natron in Lösung enthält. 100 Thie. der Substanz liefern im Mittel 70 Proc. Wasser und nur 6 Proc. fette Säuren, doch wechselt das Verhältniß sehr.

25 Palmölsoifo. In Deutschland wird im Ganzen wenig Kernseise aus Palmöl bargestellt; man benutzt dies Fett mehr im Verein mit andern Fetten zur Darstellung von Leimseisen. In Berlin ist eine weiße Palmerenseise im Gebrauch; dieselbe wird gewöhnlich aus gebleichtem Palmöl und Delsäure, seltener aus reinem Palmöl dargestellt. Man bringt Palmöl und Delsäure oder Balmöl allein

mit der Balfte der zur Berfeifung nöthigen Lauge in den Keffel. Diefe Lauge nimmt man in einer Starte von 15 bis 180 B. (1,113 bis 1,138 fpecif. Gewicht). Sat' fich bas Fett mit biefer Lauge verfeift, fo fest man nach und nach Lauge von 200 B. (1,157 fpecif. Bewicht) bis jum Stich ju. Man läft bann bie Seife entweber von felbst sich von der Unterlauge trennen ober beschleunigt dies durch einen Rufat von Rochfals. Die fertige Seife wird in die Form geschöbft, gut augebect und ruhig fteben gelaffen.

Da bas Balmöl in ftart ranzigem Buftande nach Europa tommt, so geht bie Berfeifung fehr leicht vor sich; auch brauchen die Laugen nicht ganz kauftisch zu sein.

In England wird viel Balmol zu Rernseife verfotten.

Dan fiebet bafelbft theils eine gelbe Seife aus ungebleichtem Balmbl, bie ganz ben Geruch nach Balmöl hat und in England felbst viel verbraucht wird, theils eine weiße, die namentlich jum Export nach Frankreich beftimmt ift. Seife aus ungebleichtem Balmöl hat übrigens ben Nachtheil, daß sie bei langerer Berührung mit ber Bafche Fleden macht, die fcwer zu entfernen find.

Die Berfeifung führt man gewöhnlich in Reffeln aus, die mit doppeltem Mantel verfeben find. Zwischen ben beiben Manteln circulirt bann Wafferbampf, ber zur Erhitzung der Seifenmaffe bestimmt ift. Mit einem Dampfteffel fteben

bann 6 bis 8 folder Siedeteffel in Berbinbung.

In biefen mit Dampf geheizten Reffeln bigerirt man bas Balmöl mit einer Sobalauge von 20 bis 250 B. (1,113 bis 1,138 specif. Gewicht) mehrere Stunden. Es bilbet fich eine burchsichtige, bide, sprupartige Seifenmaffe, welche bei der Probe auf Glas teinen Fettrand zeigen darf. Bulett giebt man noch fehr ftarte Lauge au, um eine Ausscheidung ber Seife au bewirken. Man bedt bann ben Reffel au und erbalt ihn noch 12 bis 15 Stunden bei einer Temperatur von 900 C. Sierbei fentt fich die Lauge mit allen Unreinigkeiten zu Boben. Die fertige Seife schöpft man bann in die Formen und lägt fie barin erfalten.

Bleichseife (Wachsseife). Die sogenannte Bleichseife ober Wachsseife 26 wird bargestellt aus einem Gemische von Talg, Rotosol und Palmol ober Palmfernöl. Dan verfiedet querft ben Talg qu Rernfeife. Nach Entfernung ber Unterlauge fest man zu ber flar gesottenen Rernseife ungefähr 12 Broc. bes angewandten Talge Rotosol und 8 Broc. Balmternol ober Balmol und giebt nach und nach Sobalauge von 200 B. hinzu, bis bie Seife einen schwachen Stich hat. Jest bringt man nach und nach Salzlauge hinzu (ungefähr 2 bis 3 Broc. bes Fettanfates Salz), und zwar fo, daß die Seife fich nicht vollständig ausfalzt, fondern noch im Leim bleibt. hierauf wird bas Feuer entfernt und ber Reffel gut jugebedt. In biefer Beife lägt man ihn 36 Stunden ftehen. Dann wird bas Erfaltete und ber Schaum oben abgeschöpft und die Seife in die Form geschlagen. Dies muß mit großer Borficht geschehen, bamit der unten abgesetzte mafferige Leim nicht mit in die Form tommt. Nachdem die reine Seife oben abgenommen ift, wird der Leim ausgefalzen. Man tann benfelben entweber flar fieben und fo noch eine gang gute Rernseife erhalten, ober man ftellt ihn gurtid bis zum nüchften Sieben.

Um der Seife einen angenehmen Geruch zu ertheilen, rührt man derfelben in der Form etwas Myrbanöl ein und zwar auf 100 Bfb. Fettanfat 3 bis 4 Loth Barfum.

Diese Bachs- oder Bleichseife hat bei Anwendung von gebleichtem Palmsoder Palmilernöl ein ganz weißes Ansehen, bei Anwendung von ungebleichtem Palmöl ein gelbliches. Sie hat vor der Talgfernseise den Borzug, daß sie besser schäumt. 100 Pfund Fettansatz geben ungefähr 140 Pfund Wachsseise und 15 Pfund Kerns und Abfallseise.

27 Harzkornsoikon. Die Harzseifen laffen fich aussalzen wie die Fettseifen; boch scheint babei stets etwas Seife mit in der Unterlauge gelöst zu bleiben. Aus reinem Harz kann keine feste Seife gesotten werden, eine solche ist immer schmierig. Dagegen kann es im Berein mit anderen Fetten sehr gut zu harten Seifen dienen.

In Deutschland bient es mehr bei ber Darstellung von Leimseisen, boch wird es auch als Zusatz zu Kernseisen benutzt. Man siedet in manchen Gegenden eine Kernseise aus Talg, Palmöl und Harz. Man wendet 60 bis 75- Proc. Talg, 20 bis 30 Proc. Harz und 5 bis 10 Proc. Valmöl an.

Man verseift Talg und Palmöl zusammen mit Natronlauge und falzt aus. Das Harz wird entweder für sich mit Natronlauge versotten und der fertigen Rernseise eingerührt, oder es wird mit der nöthigen Menge Lauge der Seise vor dem Klarsieden zugesetzt und unter fleißigem Rühren mit gar gesotten.

Auch aus Wollfett wird eine Kernseise mit Harzzusatz gesotten; man wendet ungefähr 90 Thie. von ersterm und 10 Thie. von letzterm an. Eine Seise aus reinem Wollfett schäumt nicht, durch Zusatz von Harz erhält die Seise biese Eigenschaft.

Beim Sieben dieser Kernseife aus Wollfett und Harz verfährt man folgendermaßen: Man verseift das Wollfett für sich mit einer Lauge von 12 bis 14° B. (1,088 bis 1,104 specif. Gewicht). Man setzt anfangs zu dem Fette nur ein Viertel der zur Verseifung nöthigen Lauge zu. Die Verbindung erfolgt sehr leicht; nur pflegt die Seife sehr zu steigen und leicht aus dem Kessel zu gehen. Man setzt dann weiter Lauge dis zum Stich zu und salzt aus. Nachdem die Seife ausgesalzen ist, setzt man das Harz, das zuvor sür sich verseist wurde, zu, salzt nochmals aus und schreitet dann zum Klarsieden.

(Das sogenannte Wollfett wird aus den Wollwaschwässern gewonnen. Die Waschwässer werden zu dem Zwecke in einem großen Bassin gesammelt. Hierzu wird unter Umrühren so viel verdünnte Schwefelsäure (3 Thle. Wasser, 1 Thl. Säure) gesetzt, daß die Flüssigkeit schwach sauer reagirt. Die Säure zersetzt die vorhandene Seife. Nachdem man das Ganze der Ruhe überlassen, scheidet sich das Fett oben ab. Aus der Flüssigkeit kann man dann noch durch Eindampfen schwefelsaures Kali gewinnen.)

In England und Amerika werden vielsach Kernseisen mit Harzzusak gesotten, So soll das Harz in England häusig als Zusak zur Palmkernseise dienen, und soll man dis zur Hälfte des Palmöls Harz anwenden. Man versiedet Harz und Palmöl zusammen mit einer Lauge von 18 bis 20° B. und erhält eine dide, mußige Masse; diese wird mit schwachem Stich abgerichtet und dann ausgesalzen wie jede Kernseise, die sich die Lauge klar ausscheidet. Man läßt die Seife dann ruhig im Kesselsten, damit sich die Unterlauge absetz, und schöpft sie dann in die Formen.

In Amerika soll auch aus Talg und Harz eine Kernseise gesotten werden. Harz und Talg werden erst zusammengeschmolzen, dann wird die Kernseise auf mehreren Wassern sertig gesotten und schließlich geschliffen.

b) Leimfeifen.

Die Leimseifen werden sämmtlich mit Hilfe von Kolosöl dargestellt. Das 20 Kolosöl zeichnet sich vor allen anderen Fetten durch seine leichte Berseisbarkeit aus. Man muß es mit concentrirten Laugen verarbeiten; mit schwachen Aetlaugen vermischt es sich nicht, sondern schwimmt getrennt als klares Del oben auf. Es giebt drei Wege, das Kolosöl zu verseifen: man bringt es zum Sieden mit der Lauge (Kolosseife auf warmem Wege); man erwärmt es unter Umrühren auf 70 bis 80° C. (gerührte Kolosseise); man bringt es geschmolzen mit der kalten Lauge zusammen und rührt, bis die Masse dick geworden ist (Kolosseise auf kaltem Wege).

Reine Kotosseisen auf warmem Wege werben selten bargestellt, ba biesselben, wenn sie nicht aus Is Cochin bargestellt sind, stets einen unangenehmen Geruch haben, der sich allerdings durch Zusat von Parfilm verdeden läßt. Gewöhnlich wird das Kotosöl in Berbindung mit anderen Fetten, namentlich Talg und Palmöl, verarbeitet. Diese Seisen führen den Namen Eschwegers oder Schweizerseisen; ihre Darstellung wird weiter unten beschrieben werden.

Reine Kotosseise erhärtet viel zu rasch, um eine beutliche Ausbildung von Kern und Fluß zeigen zu können; sie ist daher einer natürlichen Marmorirung nicht fähig; sie ist sehr weiß, alabasterartig durchscheinend; sie schäumt sehr leicht und gut und löst sich auch im Brunnenwasser leicht und schäumend.

Da die Kotosfeifen selbst in ziemlich concentrirten Kochsalzlösungen löslich sind, so ist es sehr schwer sie auszusalzen; man kann dies nur durch einen großen Auswand von Kochsalz bewirken. Eine so ausgesalzene Kotosseise hat einen so geringen Wassergehalt, ist so hart, daß sie sich nicht schneiden läßt.

Gorührte Kokosseisen. Um sogenannte gerührte Kokosseisen, 29 erwärmt man das Kokosseisen. Um sogenannte gerührte Kokosseise herzustellen, 29 erwärmt man das Kokossi auf 80° C., sest Lauge von 25 dis 30° B., (1,205 dis 1,256 specif. Gewicht) hinzu und rührt, dis vollständige Verseisung erfolgt ist. Dieselbe erfolgt gewöhnlich ebenso schnell, als wenn die Masse zum Sieden erhitzt wäre. Man bringt sie dann in die Formen und läßt sie kalt werden.

Kokosseise auf kaltem Wege. Zu Kokokseisen auf kaltem Wege be- 30 nutt man Laugen von 36 bis 40° B. (1,324 bis 1,375 specif. Gewicht) und rechnet auf 100 Pfund Fett 50 Pfund Lauge von 38° B. (1,349 specif. Gewicht). Sehr schöne Seisen erhält man, wenn man 45 Pfund Natronlauge und 5 Pfund Kalilauge anwendet. — Man läßt das Fett bei langsamem Feuer schmelzen, gießt es in die Form (bei seiner Seise colirt man es durch ein Tuch) und setzt langsam unter beständigem Umrühren die Laugen in dinnem Strahle zu. Nachdem die ersten Portionen Lauge zugegeben sind, beginnt die Masse dieser und schleimiger zu werden; schließlich wird dieselbe so die, daß man den Spaten schwerdsühren kann. Wenn dieser Zeitpunkt gekommen ist, rührt man etwaige Farbstoffe und Parsüme ein. Ist die Wasse dann so die, daß sie nicht mehr vom Spaten abtropst, so deckt man die Form mit Tüchern und obenauf mit Brettern zu. Dann läßt man das Ganze 12 bis 24 Stunden stehen.

Die eben zugebeckte Maffe ist noch keine Seife; sie ist noch sehr ätzenb. Nachbem sie einige Stunden in der Form gestanden hat, erwärmt sie sich und wird klarer, ein Beweis, daß jetzt der Verseisungsproces vor sich gegangen ist. Die Seife beginnt dann wieder sich abzuklihlen und schmeckt auch nicht mehr ätzend.

Das Füllen der Leimseisen. Die Kotosseisen haben die Eigenschaft, auch noch bei großem Wasserschafte hart zu erscheinen. Diese Eigenschaft zeigen auch die Seisen, die aus einem Gemisch von Kotossett mit anderen Fetten dargestellt sind, die Leimseisen enthalten durchschnittlich 35 bis 50 Proc. Wasser; es tommen aber Kotosseisen im Handel vor, die die 75 Proc. Wasser enthalten. Solche Seisen schrumpfen beim Ausbewahren ein und überziehen sich, wenn sie überschülsiges Altali enthalten, mit einer Decke von seinen weißen Krystallen. Da die Kotosseisen selbst durch ziemlich concentrirte Kochsalzlösungen nicht ausgesalzen werden, so kann man denselben und auch den in Gemeinschaft mit Kotosöl bereiteten Leimseisen eine bedeutende Menge Salzwasser einrühren, undeschadet ihres guten Ausehns. Das Verhältniß der verschiedenen Seisen zu Kochsalzlösung ist folgendes: Seisen aus Kotosöl vertragen sehr viel Salz, aus Palmternöl etwas weniger Salz, aus Palmternöl etwas weniger Salz, aus Palmternöl sein Salz.

Außer mit Wasser und Salzwasser kann man die Leimseisen noch mit vielen andern Stoffen süllen. Es sind dazu verwandt worden mit mehr oder wenisger Erfolg: Stärke, thierische Abfälle (Knochens und Griefenseise), Kreide, Thon, Bimsstein, Sand, Wasserglas. Einige von diesen Füllungen, wie Bimsstein, Sand, Thon, vermehren die mechanische Leistung, andere, namentlich Stärke und Leim, sind vollständig wirkungslos. Sie vermehren nur das Gewicht der Seise zum Bortheil des Verkäufers und Nachtheil des Käusers.

Wasserglasseise. Sehr verbreitet war eine Zeitlang die Füllung mit Basserglas. Die erste Anwendung von kieselsaurem Alkali zur Seise rührt von Sheridan und Dunn her. Dieselben kochten gemahlene Feuersteine mit Natronlauge und mischten entweder nur die so erhaltene Flüssseit oder zugleich mit dieser das ungelöst gebliebene Bulver der fertigen Seise unter. Eine solche sogenannte "silica soap", von Girardin untersucht, enthielt: Palmöl und Harz mit Natron verseist, löste sich im Wasser gut und unter starkem Schäumen auf; die Auslösung setzte aber Kieselmehl ab, wovon die Asch mit Salzsäure ausgezogen 19 Procent hinterließ. W. Gossage wandte dann zuerst Wasserglassösung an, und zwar eine Lösung von 1,45 specisischem Gewicht (45° B.). Wan rührt sie der warmen Seise unter und krückt so lange, die die Mischung anfängt steif zu werden. Für harte Seisen wendet man kieselsaures Natron an.

Fr. Storer bemerkt über wasserglashaltige Seisen Folgendes: "Von Wasserglas von 35° B. kann man 25 bis 40, ja sogar 60 Proc. zu der Seisenlösung hinzustigen; es ist aber zu einer völligen Bereinigung der Seise mit dem kieselssauren Natron durchaus nothwendig, daß das letztere mit Kieselstüre möglichst gessättigt ist (2 Aeq. Natron auf 5 Neq. Kieselstüre); denn die Erfahrung hat gelehrt, daß sich von einem kieselstürearmen Salze nur eine kleine Menge mit der Seise innig vereinigt. Diese Wasserglasseise besitzt bei einem Gehalt an Wasserglas

von 60 Proc. eine ziemliche Consistenz, ist nicht klebrig wie Harzseise und frei von jedem unangenehmen Geruch, welchen die letztere bei einem etwas hohen Harzgehalt zeigt. Sie schäumt wie gewöhnliche Seife und ihre Wirkung beim Waschen und Reinigungsproces ist ihres Gehalts an Fettsäuren halber nicht derzenigen des reinen Wasserglases gleich zu stellen."

Eine ftart mit Bafferglas gefüllte Seife hat den großen Uebelftand, daß sich auf ihr eine vollständige Glasbede bildet, und fie fich in Folge deffen beim Ba-

fchen febr unangenehm anfühlt.

Griesenseise. Aus ben beim Schmelzen bes Talges zurückleibenden 33 Griesen läßt sich noch eine für manche Zwecke brauchbare Seise darstellen. War der Talg mit Säure geschmolzen, so müssen die Griesen zuvor ausgewaschen werben. Man bringt dann 100 Pfund Griesen mit 100 bis 110 Pfund Sodalauge von 20° B. in den Kessel, erhitzt zum Sieden und läßt hierauf die Masse des Stunden stehen. Die Griesen werden sich in der Lauge gallertartig gelöst haben. Man bringt die Masse in den Kessel und läßt sieden, die Alles breiig geworden ist, und keine Griesen mehr in der Masse vorzusinden sind. Jetzt setzt man so viel Kososil zu, die aller Stich verschwunden ist und siedet es als Leimseise fertig. Zeigt eine Probe die genügende Consistenz, und ist der Schaum verschwunden, so wird die Seise in die Form gegeben. Etwa noch vorhandener Schaum wird zuvor absgeschöpft.

Knochonsoiso. Die sogenannte Knochenseise, worunter man ein Gemenge 34 von gewöhnlicher Seise mit durch Aeylauge ausgelockerter, gelöster und zum Theil zersetzer thierischer Gallerte oder Knochen versteht, kommt wohl jett selten noch vor, wo die Knochen bei ihrer Verwendbarkeit als Knochenkohle in den Zuckersabriken bebeutend im Preise gestiegen sind. Es sind zwei Wege bekannt geworden, diese Seisen aus Knochen darzustellen. Nach dem einen behandelt man die Knochen, die ganz bleiben können, mit concentrirter Salzsäure, welche den phosphorssauren und kohlensauren Kalf auslöst, hingegen die thierische Gallerte als eine stark durchschene Wasse von der Gestalt der Knochen zurückläßt. Dieselbe wird durch wiederholtes Wassehn von der Salzsäure vollkommen befreit und dann bei der Verseifung der Fette zugesetzt.

Die andere Methode bestand darin, nicht bloß die Gallerte, sondern die ganzen Knochen der Seife zuzusetzen. — Die unter dem Namen "Liverpool-Armenseise" früher in den Handel gekommene Seife ist so dargestellt. — Zu dem Ende wurden die zuvor zerkleinerten Knochen in einem eisernen Gefäße durch Uebersgießen mit Lauge von 18 bis 20°B. (1,138 bis 1,157 specif. Gewicht) erweicht. Die Lauge löst die Gallerte auf und läßt die erdigen Bestandtheile als Pulver zurück, so daß nach 2 bis 3 Wochen, in der Wärme noch schnelter, die Knochen vollkommen mürbe und zerreiblich sind. Man läßt nun das feingeriedene Gemenge eine Stunde in dem Kessels sieden und verseift dann mit dieser ätzenden Flüssigteit das Fett gerade wie mit gewöhnlicher Lauge. Während des Siedens wird die Gallerte theils als Leim in der Flüssigteit ausgelöst, theils unter Entwickelung von Ammoniak zersett. Diese Zersetzung ist für den Zweck des Knochenssiedens

vollkommen gleichgültig, weil es sich hierbei ganz allein darum handelt, einer gewöhnlichen, eigentlichen Seife soviel von einer Substanz wie die Rnochen oder beren Gallerte zuzusetzen, als thunlich ift, ohne daß die Seife aufhört fest zu sein und beim Gebrauche gut zu schäumen.

Eine solche Knochenfeife zeigt nichts von Kern= und Flußbildung, erscheint auf dem Schnitt von dunkelbrauner Farbe, aber nicht durchscheinend wie die Harzseifeife. Sie hat einen höchst widerwärtigen, durchdringenden Leimgeruch, löst sich bis auf die erdigen Theile und zwar sehr leicht in heißem Wasser und schäumt gut. Wird eine solche Lösung mit einer genügenden Menge von Kochsalz versetzt, so wird nur die eigentliche Fettseife mit der gewöhnlichen Farbe abgeschieden, während alle leimigen Theile in der dunkelbraum gefärbten Unterlauge theils gelöst, theils als slockiger Niederschlag zurückbleiben. Es geht hieraus hervor, daß man eine solche Seise nicht durch Aussalzen darstellen kann, und warum sie am leichtesten aus Kolosöl dargestellt wird (Knapp). In ähnlicher Weise hat man auch thierische Eingeweide, Sehnen, Häute, wohlseile Fische u. s. w. verarbeitet.

35 Eschwegersoise. Das Kotosöl wird, wie schon oben gesagt ist, selten allein versotten, sondern meist in Berbindung mit anderen Fetten, namentlich Talg und Balmöl. Solche Seisen sind die sogenannten Harzseisen und die Eschwegersseisen. Das Kotosöl überträgt seine leichte Berseisbarkeit auch auf Gemische von Fetten, in denen es enthalten ist.

Die Schwegers ober Schweizers ober künftlichen Kernseisen werden auf zweierlei Art gesotten: entweder man verseift die Fette getrennt, wo Talg und Palmöl zusammen auf den Kern gesotten und mit dem Kokosseim gemischt in die Form gegeben werden, oder man verseift die ganzen Fette zusammen. Letzterer Weg ist insofern vortheilhafter, als man mehr Ausbeute erhält; doch tritt der Nachtheil ein, daß eine Seife, nach letzter Methode dargestellt, im Winter sehr leicht beschlägt.

Erfte Methode. Man bringt Talg und Balmöl mit der nöthigen Menge Lauge in ben Reffel und macht die Rernfeife auf einem Baffer fertig. Man ichlägt bie Maffe aus bem Reffel und bringt bas Rotosol mit ber nothigen Menge Lauge hinein. Diese Lauge besteht entweder aus 2/8 Ratronlauge von 200 B. (1,157 specif. Gewicht) und 1/3 Potaschelauge von 200B. oder aus Natronlauge von 200B. ber man 1/2 ihres Gewichts an Goda= ober Botafchelöfung von 200 B. aufest. Nach= bem fich Fett und Alfali verbunden haben, bringt man die Kernseife bazu, fieht fich aber vor, daß feine Unterlauge mit dazu tommt, da fonst leicht ein unregelmäßiges Sieben eintritt. Sind die Rern- und Rotosfeife gusammen, so wird bie Maffe meift etwas bick, boch wird fie bei langfamem Feuer und fleißigem Durchfruden gewöhnlich bald wieber bunner. Sollte fie bid bleiben und nicht fteigen wollen, so giebt man etwas Lauge von 8 bis 100 B. (1,057 bis 1,072 specif. Gewicht) hinzu. Sollte auch dies nicht nuten, so sucht man burch Bufat von Rochfalz abzuhelfen. Ift die Seife bunn genug fo verftartt man bas Fener und läßt unter fortwährendem Rühren hochfieben. Der Leim wird jest gang flar fein, in breiten Blatten vom Rührscheit abfliegen und babei Faben Man giebt jest die noch fehlende Lauge nach und nach zu, bie bie ziehen.

Seife einen ganz schwachen Stich zeigt. Man kann jetzt auch ber Seife, um eine höhere Ausbeute zu erzielen, etwas Salzwaffer zufeten; boch muß man babei fehr vorsichtig fein. Wird etwas ju viel Salz zugegeben, fo wird die Seife bunnfluffig; in biefem Buftanbe in die Form gegeben, trennen fich Rern= und Rotosfeife, lettere geht zu Boben. — Gegen bas Ende ber Operation zeigt bie Seife eine große Reigung anzubrennen; es muß baber fortwährend ge-Die Seife fiebet jest fchwer, und bie Bafferbampfe entweichen rührt werben. unter Poltern und Rnaden. Man siebet nun noch, bis ber Schaum verschwunden ift, bringt bie Seife bann in die Form und bedt fie fest gu. Durch die langfame Abklihlung wird die Flugbilbung beförbert. Will man diefelbe ftarter hervortreten loffen, so rührt man der Seife, um schwarze Marmorirung zu erzeugen, Frantfurter Schwarz, und um fie roth zu marmoriren, Bolus ein, und zwar nimmt man auf 1 Centner Anfat 1/2 bis 1 Loth Frankfurter Schwarz und 8 bis 10 Loth Man rührt die Farbe guvor mit dunner Lauge an und frudt fie ber Seife unter.

Es kommt bisweilen vor, daß die schon fertige Seife auseinander geht. Meist rührt dies davon her, daß die Temperatur gegen Ende des Siedens zu hoch gehalten wurde. Man braucht dann nur das Feuer zu entsernen und unter beständigem Rühren eine Temperaturerniedrigung eintreten zu lassen. Die Wasse psiegt dann gewöhnlich sehr bald wieder in Berband zu kommen. Man hilft diessem Uebelstande auch wohl durch Zusatz von kaustischer Kalilauge ab.

Zweite Methobe. Man bringt das ganze Fett mit der Hälfte der Lauge in den Kessel und erhicht zum Sieden. Die angewandte Lauge hat eine Concentration von 20 bis 25° B. (1,157 bis 1,205 specif. Gewicht). Haben sich Fett und Alfali verbunden, so setzt man nach und nach die noch nöthige Lauge zu, die die Seife nur einen ganz geringen Stich hat. Man läßt dann sieden, die der Schaum verschwunden ist und die Seife die richtige Consistenz hat.

100 Pfund Fett geben, nach ber ersten Methode versotten gegen 210 Pfund Eschwegerseife, nach der zweiten Methode ungefähr 215 Pfund.

Ein Sud Eschwegerseife nach ber ersten Methobe.	Ein Sub Eschwegerfeife nach ber zweiten Methobe.
12 Etr. Talg zu Kern verfeift, bazu:	
Rofosöl 480 Pfb.	Rofosbi 6 "
Natronlauge 20° B 600 "	
Botaschelauge 20° B 400	Salzwasser 25° B 60 Bfd.

Siedeproben zur Eschwegerseise. Die Sichwegerseise muß wie alle 36 Seisen in großen Platten sieben. Die Oberstäche muß in honiggelber Farbe schillern, nicht zu täsig erscheinen. Im Anfange ist die Probe auf dem Glase dünnstüffig und schaumig, je länger gesotten wird, um so consistenter und schaumsfreier wird sie, die zuletzt sich häufelt. Man sieht jest zu, ob die Verhältnisse von Fett und Alsali die richtigen sind. Die Seise darf nicht zu viel Alsali entshalten; ein Ueberschuß an Natron könnte leicht bewirken, daß der Kotosseim mit dem Glycerin und der überschüssissen Lauge sich unten absetzt. Hat die Seise beim Zusatz der Letzten Lauge Stich bekommen, so muß Fett zugegeben werden,

bis das richtige Verhältniß hergestellt ist. Hat man zu viel Salz zugesetzt, so kann man diesem Uebelstande mit etwas Potaschenlauge von 8 bis 10° B. (1,057 bis 1,072 specif. Gewicht) abhelsen. — Gegen Ende des Siedens mitsten die Proben klar sein; wenn sie ein wenig gestanden haben, müssen sie sich mit einer matten Haut überziehen, welche so stark sein muß, daß man sie mit dem Messer abheben kann. Hält man den Finger in eine Probe und zieht ihn langsam ungefähr ½ Zoll in die Höhe, so daß der Finger sortwährend mit der Masse in Berührung bleibt, so sitzt ein Theil der Probe an dem Finger sest und ist erstarrt. Jeht ist es Zeit sie auszuschöpfen.

37 Harzsoison. Das Harz dient, wenn sein Breis nicht zu hoch ift, vielsach als Zusatz zu Leimseisen; man nimmt 30, 40, ja bis 100 Pfund Harz auf 100 Pfund Fett. Man sieht barauf, daß das Harz nicht zu viel Schmutz enthält. Bor seiner Anwendung pslegt man es zu zerkleinern, da sich anderenfalls **Alum**pen bilben, die sehr schwerzeisehen.

Zur Verseifung des Darzes wendet man meist ziemlich concentrirte Laugen (28 bis 30° B. 1,235 bis 1,256 specif. Gewicht) an, die start tohlensäurehaltig sein können. Man verseift entweder die Fette für sich und rührt die sertigen Seisen zusammen, oder man verseift erst das Fett, rührt nachher das Harz mit der nöthigen Menge Lauge von 30° B. (1,256 specif. Gewicht) ein und sledet, die der Schaum verschwunden ist. Auch auf taltem Wege läßt sich eine Harzseise darstellen: 100 Pfund Harz, 55 Pfund Kotosöl und 55 Pfund Valmöl werden geschmolzen und in die Form gegossen; dann bringt man langsam unter beständigem Nühren 160 Pfund Natronlauge von 35° B. hinzu und krückt bis die Masse steil geworden ist. Man deckt jetzt die Form gut zu und läßt sie stehen bis zum andern Tage.

Gelbe und braune Harzseise. Die gewöhnlichen im Handel vorkommenden Harzseisen sind die gelbe, die braune und die Transparent-Harzseise. Diese Seisen pslegen stark mit Salzwasser gefüllt zu werden. Die gelbe und braune Harzseise wird dargestellt aus Gemischen von Kokosol und Palmol mit Harzzusat der Kokosol, Palmol und Talg mit Harzzusat. Bei Anwendung von ungebleichtem Palmol und wenig Harz ist die Seise gelb, bei Anwendung von gebleichtem Palmol und viel Harz ist sie beaun. Bei den hohen Harzpreisen sind übrigens die jetzt in den Handel kommenden sogenannten gelben und braunen Harzseisen meist ohne Harz dargestellt. Um der Seise dann eine braune Farbe zu ertheilen, kocht man Lederabfälle in Lauge und rührt diese der siedenden Seise ein.

Transparent-Harzseife. Die Transparent-Parzseife wird auf folgende Weise dargestellt: Man verseift 80 Pfund Kolosöl und 20 Pfund Valmöl mit Sodalauge von 24° B., (1,195 specif. Gewicht) richtet sie auf ganz schwachen Stich ab und siedet, bis der Schaum verschwunden ist. Hierauf streut man 15 Pfund zerstoßenes Harz darüber, löst 8 Loth Bleizucker in 100 Pfund Salzwasser von 10 bis 12° B. (1,072 bis 1,088 specif. Gewicht) das man durch Zusak von trystallisirter Soda auf 20° B. (1,157 specif. Gewicht) gebracht hat,

krildt dies der Seife unter und hört auf zu sieden. Man schöpft sie dann in die Form und beckt dieselbe aut zu.

Eine andere Vorschrift zur Darstellung dieser Seise ist folgende: 70 Pfund Rokosöl, 30 Pfund Palmöl, 20 bis 25 Pfund Harz verseist man bei schwachem Feuer mit einer nicht ganz kaustischen Sobalauge von 30° B. (1,256 specif. Gewicht) und richtet sie auf starken Stich ab. Ist dies geschehen, so nimmt man das Feuer fort, sprengt 20 Pfund Votaschelösung von 20° B. über und krückt sie gut unter; dann giebt man unter sortwährendem Umrühren 70 Pfund Wasserglas, welches vorher mit 3 Pfund Spiritus und 3 Pfund schwacher Lauge verdünnt wurde, hinzu, beckt die Seise eine halbe Stunde dicht zu, schöpft sie in die Form und bebeckt auch diese warm.

Die Harzseifen parfümirt man gewöhnlich, um den Harzgeruch zu verbeden, mit Styrax liquidus oder Myrbanol und rechnet auf 1 Centner Fettansatz von ersterm 6 Loth, von letzterm 2 Loth.

Gusskornsoifo. Die Gußternseife von A. Edftein ift eine gewöhnliche 40 Leimseife mit Zusat von Stearinfaure ober Talg, ber mit chromsaurem Rali und Schwefelsaure gehartet ift.

Gelbe marmorirte Oranienburger Seife. Zur Darstellung der gel- 41 ben marmorirten Oranienburger Seife versiedet man 200 Pfund Kotosvi, 100 Pfund gebleichtes und 100 Pfund rohes Palmöl mit Sodalauge von 24° B., stillt sie mit 200 Pfund Salzwasser von 24° B. und richtet sie auf Stich ab. Dann kritcht man 200 Pfund verseistes Harz unter, siedet damit durch, die der Schaum verschwunden ist und schöpft die Seife in die Form. Zum Marmoriren nimmt man Bolus oder Franksurer Schwarz.

Es kommen außer den bisher angesührten noch eine Menge Leimseisen unter 42 ben verschiedensten Namen im Handel vor, die alle auf ähnliche Weise mit ober ohne Zusat von Harz dargestellt werden. Alle diese Seisen geben eine Ausbeute von 300 Pfund und darüber; sie enthalten fast alle freies Alkali, lösen sich leicht in Wasser, selbst in Brunnenwasser, und schäumen sehr gut.

Es mögen hier einige Borfchriften zur Anfertigung so billiger Leimfeifen, bie 300 Procent und baruber Ausbeute geben, folgen:

Kotosöl		2000	Pfund
Palmternöl		2000	,
Rohes Palmöl		630	
Talg		370	
Sobalange von 280 B		5350	Library.
, Potafchelauge von 250 B.		350	<i>[]</i>
Salzwasser von 25° B.	•	5200	" Or California.
Rofosol		5000	Pfund
Talg		1000	n
Sobalauge von 20° B		960	99
Potaschelösung von 300 B.		360	n
Salzwaffer von 250 B		680	,

Rokosöl	720	Pfund
Sobalauge von 25° B	750	n
Potaschelauge von 120 B	1760	n
Potaschelösung von 20° B	960	27 -
Salzwaffer von 250 B	2000	77
3		
Rofosöl	340	Pfund
Sobalauge von 40° B	303	"
Salzwaffer von 250 B	180	77
Potafchelöfung von 300 B	150	n
Wasser	515	n

Flocksoisen. Die Rindsgalle ist vorzitglich geeignet zum Ausmachen von Fettsleden, bietet aber den Uebelstand, daß sie unangenehm riecht und leicht faulig wird, und daß alsbald viele Maden darin entstehen. Gagnage hat ein Berfahren gefunden, der Galle ihren Geruch zu entziehen und zu verhindern, daß sie in Fäulniß übergeht. Dieses Berfahren wird in der Fabrik von Pissaub und Meher in Paris ausgeführt. Gaultier de Claubry giebt folgende Beschreisbung bieses Versahrens:

"120 Gallenblafen wurden geöffnet und ausgedrückt, wodurch man 35 Liter Galle erhielt. Auf 32 Liter Galle gof man 225 Grm. Effigather (auf 100 Thie. Galle circa 7 Thie. Effigather) und rührte einige Augenblide um. Beim Austritt aus ber Blafe maren viele Maben in ber Galle, und fie verbreitete einen ftarten Geruch. Nachdem fie mit Effigather zusammengebracht mar, verlor fie ben Geruch alebald; die Maden ftarben und schwammen auf ber Dberfläche, fo bag fie leicht abgesondert werden tonnten. - In der Fabrit ftanden Faffer mit fo behandelter Galle, die schon alt, aber burchaus nicht faulig mar. - Rach Berlauf einer gewiffen Beit bilbet fich ein fcmacher Rieberschlag, ben man leicht burch Decantiren absondert. Die Galle buft burch biefe Behandlung nichts an ihrer Bute ein, wie baraus hervorgeht, daß Leute, die fich mit Ausmachen von Fleden befaffen, diefe besinficirte Galle gern anwenden und gefunden haben, daß fie und die nachstehend erwähnte Gallenfeife die fogenannte Panama (Rinde von Quillaria saponaria, welche Saponin enthalt) babei mit Bortheil erfeten konnen. Um auch bie Gallenblafen verwenden ju tonnen, tocht man fie, nachdem man fie gewässert hat, gewöhnlich mit Wasser, wodurch das Gett ausgeschmolzen wird. Baanage behandelt fie bagegen, nachdem er fie in grobem Galz aufbewahrt hat, mit tauftifcher Lauge und erzeugt baburch eine Art von Geife. Die beginficirte Galle verwandelt fich auch in Seife, wenn man fie mit tauftischer Lauge behanbelt: aber bas fo erhaltene Product ift nicht fo brauchbar ale basjenige, welches man erhalt, wenn man 1 Thl. Harge ober Talgfeife in 1/2 Thl. beginficirter Balle fcmilgt. Dies neue Broduct ift jum Ausmachen ber Flede febr wirtfam. ba es ebenfo wie die Galle felbst wirft und bequemer zu handhaben ift, weil es nicht flieft und mit Leichtigfeit nur in folder Menge ale nothig ift auf bas

Beug gebracht werden kann, mahrend man von der fluffigen Galle leicht zu viel nimmt. Diefe Gallenfeife kann naturlich bei Farben, welche bie Seife nicht ver-

tragen, nicht angewandt werben."

"Eine andere Borfchrift für Gallenseife (für Seibenzeuge) lautet: In 2 Pfund Ochsengalle wird 1 Bfund gute Rernseife, die man fein geschabt hat, unter Erwärmen gelöft und fo lange eingebidt, bis ein Tropfen ber Maffe beim Abtühlen sofort fest wird. In die noch warme Maffe rührt man ein Gemenge aus 2 Loth Honig, 3 Loth Buder, 11/2 Loth venetianischen Terpentin und 4 Loth Salmiatgeift. Die baraus geformten Rugeln trodnet man in gelinder Barme. Dies Praparat wird auch häufig unter ben Namen Fledfeife ober Fledtugeln vertauft. Gine einfachere Borfchrift läßt (für Cattune und Seibenftoffe) 1 Pfund Seife mit 1/2 Pfund Ochsengalle und 3 Loth venetianischen Terpentin Fledlugeln für Bech- und Delflede werden bereitet, indem man gu 16 Thin. weißer Seife 3 Thie. Botafche und 2 Thie. Wachholberbl mifcht; schwarze Flecklugeln für Effig- und Weinflede, indem man 16 Thle. Seife mit 2 Thin. Terpentinol und 1 Thi. Salmiatgeist vermischt und mit Rienrug bie Maffe schwarz farbt. Gine andere Fleckseife wird bereitet, indem man 16 Thle. Marfeillerfeife fchabt, mit Weingeift übergießt und barin bei gelinder Warme gerruhrt, bann 8 Gibotter jumifcht, in benen man 2 Thle. Terpentinol vertheilt hat. Tromeborff empfiehlt biefem Gemifch fo viel Magnefia jugufegen, bag eine fteife Maffe entsteht, aus ber man Sugeln formen tann. Weitere Borfchriften zu Fledfugeln find: 16 Thie. venetianische Seife, in Waffer zu Teig zerlaffen, werden mit 1 Thl. gepulvertem weißem Bitriol und ebenso viel zerriebenem rothen Bolus, 1/3 Thl. Rienruß und 1/2 Thl. Salmiakgeist versetzt, um die braunen Fledfugeln zu erhalten; bie grunen bereitet man burch Bertheilen von 1 Thl. gestoßenem Grunfpan und ebenfo vieler Botafche in 16 Thin. weißer Seife. Die baraus geformten Rugeln trodnet man langfam." (Barrentrapp.)

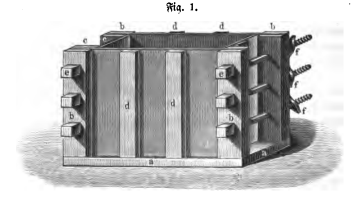
Eine brauchbare Fleckseife liefert auch folgende Vorschrift: Man verseift kalt 20 Pfund Baumöl und 10 Pfund Kokosöl mit 15 Pfund Sodalauge von 380 B., rührt 2 Pfund Ammoniak ein und färbt mit 1/4 Pfund grünem Ultra-

marin.

"Chlorsoiso. Schließlich verdient ein von England ausgegangenes Fabrikat, 44 bie sogenannte Chlorseise, welches auch in Frankreich unter dem Namen savon ohloruré Eingang gesunden hat, Erwähnung. Dieses Fabrikat soll die Idee einer Berbindung der reinigenden Eigenschaft der Seise mit der bleichenden gewisser Chlorverbindungen verwirklichen. Die von dem Ersinder angegedene Methode widerstreitet aber so sehr allen chemischen Grundsätzen, daß das Erzeugniß derselben nichts wesniger ist, als das beabsichtigte. Es sollen nämlich darnach die Dele oder Fette anstatt mit gewöhnlicher Aehlange, mit einer Auslösung von Chlorkalk oder der entsprechenden Natron» (Javelle'scher Lauge) oder Kaliverbindung verseist, oder auch sertige Seise in einer solchen Auslösung aufgeweicht werden. Was den Bleichkalk betrifft, so ist es einleuchtend, daß dadurch der größte Theil der nuthaeren Alkaliseise in nuthose Kalkseise verwandelt wird. Was die anderen Bleichsprechindungen betrifft, so können auf die fragliche Art höchstens Seisen erhalten

werben, welchen etwas von dem Bleichsalze beigemengt ist, aber sicherlich bei dem Waschen von keiner erheblichen Wirkung sein kann. Nach einem andern Vorsichlage sollen die Fette, selbst mit Ehlor behandelt, gleichsam vor der Berkeifung damit gesättigt werden. Diesen Punkt anlangend ist bekannt, daß dieselben bei zu starker Einwirkung dadurch unter Entstehung von Salzsäure zersetzt werden. Bei schwächerer Einwirkung wird eine Entsärdung des Deles vor sich gehen; niemals aber kann das Chlor so in die Seise übergehen, daß es darin noch eine Bleichung zu bewerkstelligen vermöchte. Es sind mit einem Worte diese Ehlorseisen nicht viel mehr als unverständige Neuerungen". (Knapp.)

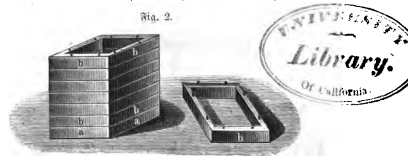
Die Formon. Die Kühlkasten, in welchen bie harten Seifen zum Erstarren gebracht werden, die sogenannten Formen, müssen so eingerichtet sein, daß sic einen bichten Berschluß sur die warme slüssige Seise bilden, aber auch gestatten, die erkaltete seise leicht herauszuheben. In Deutschland bedient man sich gewöhnlich der Formen wie Fig. 1, die auseinander genommen werden können. Der



Boben aa hat ringsum 4 Nuten, in welche die Seitenwände eingeschoben werden. Die breiten Seitenwände haben an ihren Enden zur Verstärkung die Backen b und c und sind häusig noch durch die Leisten a verstärkt. Die schmalen Seitenwände liegen gegen zwei Backen cc. Sind die vier Wände in die Nuten geschoben, so werden die Riegel ee durch Löcher gesteckt, welche sich in den vorspringenden Theilen der Längswände befinden. Diese Riegel tragen an ihrem einen Ende Schrauben; über diese werden die Muttern ff geschoben; durch Anziehen dieser letzteren wird der Kasten gedichtet. Etwa noch vorhandene undichte Stellen verstopst man mit Seise. In früherer Zeit waren die Böben der Formen mit Löchern versehen. Vor dem Fillen der Form wurden dann Tücher über den Boden gebreitet. Durch diese konnte keine Seise, wohl aber die Unterlauge dringen, um durch die Löcher im Boden abzussießen. Jetzt sindet man nur selten in den Formen noch Böben, die mit Löchern verseher sind.

Für Toiletteseifen wendet man auch Formen wie Fig. 2 an. Dieselben bestehen aus einem niedrigen Kasten aa, auf den die Holzrahmen bb aufgestedt werden.

Filr Marfeillerseife wendet man auch einfache vieredige Holzfasten an von $^{1}/_{2}$ bis 1 Fuß Höhe, 3 bis 4 Fuß Breite, 6 bis 8 Fuß Länge. Das Innere



biefer Kaften wirb, bevor fie gefüllt werben, mit zu Staub zerfallenem Kalt bestreut.

Was die Größe der Formen anlangt, so ist es zwedmäßig, marmorirte Kernund Eschwegerseisen in großen, von 30 bis 80 Centner, Leim- und Toiletteseisen in kleineren von 1 bis 15 Centner Inhalt zum Erstarren zu bringen. Im letzteren Falle sind gußeiserne Formen zu empfehlen, da in denselben die Abkühlung schneller vor sich geht als in hölzernen.

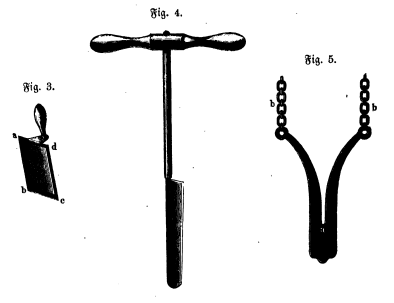
Das Schneiden der Seife. Zum Schneiden ber harten Seifen benutzt 46 man in den meisten deutschen Seifenfabriken einfache Messingdrähte (Clavierssatendraht) und zwar sowohl um die in einer Form enthaltene Seisenmasse in Taseln und Blöde, als auch um diese weiter in Riegel und Stüde zu zerschneisden. Zum Zerschneiben der großen Seisenblöde hat man mehrere Ellen lange Drähte, deren Enden um Holzstüde gewickelt sind, die dann als Handhaben dienen; zum Schneiden in Riegel sind die Drähte dieselben, nur kürzer.

Um die in einer Form wie Fig. 1 enthaltene Seife zu zerschneiden, werden die vier Seitenwände zuvor entfernt; bei einer Form wie Fig. 2 nimmt man einen Rahm b nach dem andern ab und schneibet mit dem Drahte immer die hervorragende Seife ab.

Die Oberstäche ber Seise in den Formen ist rauh und uneben; es wird beshalb gewöhnlich die zu oberst abgeschnittene Tasel als Abfallseise sure folgenden Sub zurückgestellt. In manchen Gegenden Deutschlands wird jedoch bei Kern= und Eschwegerseise diese oberste Tasel als "Oberschale" oft sogar für höhern Preis verkauft. Warum diese Oberschale besser sein sollte als die andere Seise berselben Form, ist schwer einzusehen.

Um Marseillerseife, welche in Kasten erstarrt ist, die nicht auseinander zu nehmen sind, zu zerschneiden, kann man Messer wie Fig. 4 (a. f. S.) benutzen. Zuvor wird die Obersläche der Seife mit dem Krätzer Fig. 3 (a. f. S.), der nach den Seiten ab und be zugeschärft ist, glatt geschadt. Das Messer wird dann an einer Seite der Form mit der Schneide nach vorwärts eingesetzt, hierauf wird das Eisen Fig. 5 (a. f. S.) um das Messer gelegt, so daß der Rücken des Messer

fere bei a anliegt; nach diesem tritt ein Arbeiter mit einem Fuße auf das Eisen Fig. 5, faßt mit beiden Sänden die Handhabe des Meffere und forgt dafür, daß

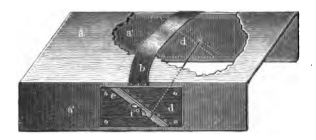


bies nicht aus ber Richtung tommt, zwei andere Arbeiter ziehen bann burch ein Seil, bas an die Ketten bb befestigt ift, bas Meffer nach vorwärts. Die auf biese Beise geschnittenen Blöcke werden mit bem Spaten Fig. 6 herausgenommen.



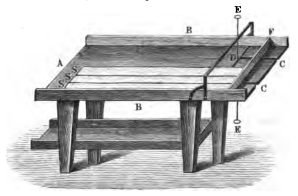
Um die Seifentafeln weiter zu gerkleinern, tann man, wie ichon bemerkt murbe, Draht benuten. Um bie erforderlichen Dimensionen ber Seifenriegel zuvor abzumeffen, wendet man Holzriegel von verschiedener Lange und Dide an. - Bum Riegelschneiben bient auch ber Schneibeapparat Fig. 7. Derfelbe befteht aus ben drei Brettern a, a', a'. Ueber bas Brett a geht ein Lederriemen b, ber an ben beiben Enden befestigt ift und in der Mitte fo weit von dem Brette absteht, daß man die Hand zwischen Riemen und Brett Schieben und fo bas Inftrument ficher führen fann. Die Bretter a'a' haben in ber Mitte je eine eiferne Blatte d, die mit Löchern verfehen ift. Die Löcher ber beiben Platten dd entsprechen einander. Unter der löcherreihe ift auf beiben Platten nach außen eine Leifte e angebracht. Will man bies Inftrument zum Schneiben benuten, fo zieht man, je nachbem man dunnere ober bidere Seifenriegel haben will, ben Draht e burch die höher ober tiefer angebrachten, mit einander correspondirenden Löcher der Platten d, schlingt bas auf der Außenseite jeder Platte hervorstehende Draftende straff um die Leifte e und schraubt

Fig. 7.



dann noch das Drahtende fest durch Anziehen der Schraubenmutter f. Man setzt bann den Schneider auf den Seisenblock oder die aufrecht stehende Seisentasel, so daß die Fläche des Mittelbrettes auf der Seise ausliegt, und führt ihn darüber hin. Zum Schneiden in Niegel oder Stücke dient auch der Schneidetisch Fig. 8.

Fig. 8.



Die Tischplatte A trägt an zwei Seiten die Leisten B. Quer durch die Tischplatte geht ein Durchschnitt D, der mit Blech beschlagen ist. Senkrecht zu diesem stehen die beiden Durchschnitte C, C, mit Hilfe deren eine Leiste F verschoben werden kann. Diese Leiste hat Schrauben, die durch CC hindurchgehen; durch Anziehen von Schraubenmuttern kann man sie sessstellen. Will man Seise schneiben, so schraubt man die Leiste F in bestimmter Entsernung von D fest, schiebt die Seissenriegel S oder die Seisenplatte die an die Leiste F, fast mit den Händen die beiden Drahtenden E und zieht den Draht durch die Seise. Nach Entsernung der abgeschnittenen Stücke schiebt man die Seise wieder an die Leiste u. s. f.

Die Schmierseifen.

Die gewöhnlichen Schmierseifen find im Wefentlichen eine Lofung von Ralifeife in Lauge, die bei gewöhnlicher Temperatur eine burchsichtige, schmierige Gallerte bilbet. Burbe man eine folche Seife ausfalzen, fo wurde eine feste Natronfeife entstehen. Bon ben Fetten werden zu ben Schmierfeifen besondere vermandt: Leinöl, Sanföl, Thran, Rubol und Delfaure. 3m Sommer verwendet man bie harteren Fette, im Binter die weicheren. Die erfteren find : Binterrubol, Baringethran, Subfeethran; die letteren, die weicheren: Banfol, Leinöl, Archangelthran, Sommerrubol. Diefe Fette wurden früher mit reiner Botafchelauge verfeift; jest verwendet man zum Theil wenigstens Sodalauge. Der Zusat von Soda ift für ben Seifensieder vortheilhaft megen des niederen Breifes diefes Alfali, und weil bie Seife mehr Baffer bindet, ohne zu weich zu werben. Die erfte Notig über Anwendung von Sodalauge bei ber Fabritation ber Schmierfeife fand ich in Greve's 1832 gu Samburg erschienener: "Unleitung gur Fabritation ber braunen, schwarzen und grunen Seife." In diesem Buche heißt es: "Durch Soda erhalt bie Seife nicht allein eine größere Festigkeit, Die beffenungeachtet von Bahigfeit ober unschmierbarer Barte, welche ber überflüffige Ralt berbeiführt, febr verschieben ift; fondern fie erhalt auch eine Ausbauer und Rlarheit, wie es außerbem nicht geschieht." Spater hat bann 3. Gentele Bersuche über Anwendung von Soba bei ber Darftellung ber Schmierfeife gemacht. Er fagt bartiber: "Die Darftellung ber Schmierfeife betreffend, welche bis jest fast nur in ben Seeftab. ten bes nördlichen Europa fabricirt wird, theile ich im Folgenden einige Berfuche mit, welche dahin zielten, bei ihrer Darstellung Soda anzuwenden, weil es gewiß portheilhaft mare, nicht auf die ftete im Breise fteigende Botasche beschränkt ju fein.

"Ich versuchte zuerst direct, welches Product man erhält, wenn man das Kali in der Schmierseise durch Natron ersett. Es wurden 66 Gewichtstheile guter Schmierseise aus Hanföl mit Kochsalz ausgesalzen, die Mutterlauge abgestrennt, einmal geschliffen und zu einem Seisenleim von 75 Gewichtstheilen aufgelöst. Diese Seise war nun ein grünlicher Brei, der auf einer Glasplatte zu einer seisen Masse erstarrte, welche undurchsichtig wurde. Beim Zusat von Wasser unter Wiederauswärmung, die die Masse 22 Gewichtstheile betrug, wurde sie weicher, blieb beim Erstarren noch ziemlich die, wurde aber nachber trübe und darauf wieder weicher. Mit noch mehr Wasser die 98 Theile verdünnt, erstarrte die Masse zu einer durchsichtigen Gallerte, welche aber nicht mit der eigentlichen Schmierseise zu vergleichen war, da diese zwar weich, jedoch bei gehöriger Consistenz nicht gallertartig ist.

"Auf bieselbe Weise wie bei der Bereitung der Schmierseise wurde nun Hanfbl mit Aepnatron direct verseift; aber bei keinem Wassergehalte nahm die Seise die Form der Schmierseise an; bei größerem bleibt sie zwar klar, erstarrt aber zu einer dunnen elastischen Gallerte. Bei beiden Versuchen überzeugte ich mich auch, daß das Trübewerden weber von anhängendem Salz, noch von übersschussigiger Lauge herrührte.

"Es ergiebt fich also, daß bei Bereitung der Schmierseisen bas Natron keineswegs das Rali ersehen kann. Es wurde nun weiter untersucht, wie sich Gemenge beiber Seifen mit dem nöthigen Wassergehalte verhalten."

Gentele verwandelte zu diesem Zweck $45^{1/3}$ Gewichtstheile der vorhin erwähnten Hanföl-Schmierseise durch Aussalzen in Natronseise und mischte damit unter Kochen 64 Theile Kalischmierseise. Die Mischung erhielt beim Abdampsen auf 112 Gewichtstheile eine befriedigende Consistenz und die Eigenschaften einer guten Schmierseise. In dieser Seise verhielt sich das Natron zum Kali, wie 2 zu 3. Gentele stellte dann Versuche im Großen über diesen Gegenstand an und sand die eben erwähnten Resultate bestätigt. Er bemerkt schließlich noch, daß man sich hüten müsse, kochsalzhaltige Soda anzuwenden, weil das Kochsalz eine theilweise Scheidung der Seise veranlaßt, so daß die Seise nicht klar wird.

Das Sieden der Schmierseisen. Man begann früher das Sieden der 48 Schmierseisen damit, daß man das zu verseisende Fett mit einer kaustischen Kalislange von nur 9 bis 11° B. in den Kessel brachte; bei mäßigem Feuer ließ man das Ganze sieden, dis das ansangs trübe Gemenge in eine durchsichtige glänzende, wenn auch nicht ganz klare, zähe Flüssigkeit übergegangen war, die vom Rührsicheite in Fäden abläuft. Hierauf wurde sie unter allmäligem Zusatze von stärsterer Lauge klar gesotten. Nach dem Klarsieden wurde sie noch die auf den richtigen Wassergehalt eingedampft.

Jett pflegt man das ganze Fett mit Lauge von 20° B. (1,157 specif. Gewicht) in den Ressel zu bringen. Bei den dünnstlissigen Fetten (Leinöl, Rüböl, Hanföl 2c.) giebt man zweckmäßig nur ½ der für den Sud nöthigen Lauge hinzu und bei den sesteren (Delsäure, Talg, Palmöl) die Hälfte der Lauge. Nachdem dies angesotten, giebt man nach und nach Lauge zu, dis die Seife klar wird. Unter beständigem Rühren läßt man nun die Seise bei nicht zu starkem Feuer weiter sieden, dis sie aushört, am Probelössel Fäden zu ziehen ("zu spinnen"). Wan nimmt dann mit dem Lössel aus der Mitte des Kessels eine schaumfreie Probe, und tropft sie auf eine reine Glasplatte. Bildet sie hier eine sich langziehende Masse, die sich nach längerm Liegen trübt, so ist noch zu viel Wasser vorhanden, und das Kochen muß fortgesetzt werden. It die Probe dagegen kurz und bleibt sie auch nach längerm Liegen klar, so kann zur Abrichtung geschritten werden. — Unter Abrichten versteht man bei den Schmierseisen das Zusetzen der Lauge, welche jede gute Schmierseise überschilssig enthält, und welche nicht zum eigentlichen Verseisen des Fettes gehört. — Man mäßigt zu dem Ende das Feuer unter dem Kessel.

Ob eine Seife gut abgerichtet ist, suchen ungeübte Seifensieder durch eine Probe an der Zunge zu erfahren. Diese Prüfung täuscht jedoch leicht; es sind beshalb die Proben auf dem Glase bedeutend vorzuziehen. Fließt eine Probe auf dem Glase weit auseinander und zeigt sie sich als eine zähe, leimige, sich langziehende Masse, so sehlt der Seife noch Lauge. Man giebt jetzt Lauge zu und läßt damit durchsieden. Eine neugenommene Probe wird in Tropfen vom Lössel heruntersließen. — Es ist übrigens nicht gleichgültig, wie man die Seise auf das Glas tropfen läßt; es ist zu empsehlen, daß dies gleichzeitig in zweierlei Weise geschieht. Erstens halte man den Probelössel etwa einen Fuß hoch vom Glase

und laffe 10 bis 15 Tropfen auf eine Stelle tropfen. Bei biefem hoben Kalle verdunftet Baffer, fo bag man eine Probe erhalt, wie bie Seife ungefähr nach einer Stunde im Reffel ift. Die andere Brobe nehme man fo, daß man ben Löffel dem Glafe fehr nahe halt, und gebe fie nicht zu groß, ungefahr wie ein Munfgroschenftlick. Diese Brobe zeigt bie Seife, wie fie augenblicklich ift. Außerbem laffe man noch einige fleine Buntte auf bas Glas fallen. — Rommt bie Seife ber vollkommenen Abrichtung nabe, fo überzieht fie fich mit einer feinen, ftreifigen Saut, es zeigen fich bie fogenannten Laugenabern oder bie fo-Den Ungelibteren ift anzurathen, Die Seife burch ein Licht zu genannte Blume. Die auf den kleinen Proben ftarter, auf den großen Proben nur ichwach erscheinenden Laugenadern verschwinden noch schnell. Die Seife ift schon confistenter geworben, fie hat das Leimige verloren; doch läuft fie noch in Faben aus. Das Ruseten der Lauge wird behutsam fortgesett. Nach einiger Zeit wird wieder eine Brobe in derselben Weise wie vorher genommen; doch darf dies nicht zu turze Frist nach dem Ginbringen der Lauge geschehen. Die Seife konnte sonft leicht mit Lauge übertrieben erscheinen, nur weil dieselbe sich noch nicht richtig in ber Seife vertheilt hat. Die Laugenabern werben jetzt auf ben Broben schneller und ftarfer hervortreten. Man hat jest barauf zu achten, wie lange Zeit vergeht, bis sie wieder verschwinden, die Brobe also wieder klar ift. Bei einer gut abgerichteten Seife bauert dies ungefähr eine halbe Stunde. Als Rennzeichen einer guten Abrichtung bient auch noch ber schmale Ring, welcher sich am Rande ber aufgetropften Seife bilbet, bas fogenannte Laugengrau. Daffelbe besteht in einem mildweißen, confistenten, beutlich abgezeichneten Ringe, ber nach einigem Erfalten rings um die klare Brobe erscheint. Dieses Laugengrau ift nicht zu verwechseln mit einem andern Ringe, dem fogenannten Fettgrau. Diefes tritt auf, wenn eine Seifenmaffe, noch nicht bas ganze zur vollständigen Berfeifung erforderliche Altali Es zeigt fich bann am Rande ein weißer, truber Ring. Brobe langer ab, fo zieht fich ber Ring immer mehr über diefelbe, fo daß, falls es fehr an Lauge fehlt, sie schließlich ganz trube wird, wenn sie auch anfangs flar und consistent war. Fehlt es weniger an Lauge, so wird nach langerm Abstehen die Probe zwar nicht gang trube; es erscheint aber auf der Oberfläche eine schmie= rige, fast fluffige Saut, die in bem Maage bider ift, als schon mehr Baffer verdunftet ift, mogegen der untere gabe Theil bart ift, und dies um fo mehr, je aten= ber bie angewandte Lauge war.

Nachbem die Seife die richtige Abrichtung erhalten hat, bleibt noch übrig, sie bis zu der nöthigen Consistenz einzudampfen. Hat die Seife noch zu viel Wasser, so werden die Proben nach längerm Liegen tribe. Schneibet man mit einem Messer den obern Theil der Probe ab, so wird sie häteln, d. h. es werden sich, wenn man mit dem flachen Messer dem Finger darauf brückt, kleine Fädchen bilden; auch wird der liegen gebliebene Theil der Probe weich und glasig erscheinen.

Man läßt die Seife nun langsam weiter sieden. Die Proben werden sich immer weniger truben und niehr Zeit dazu gebrauchen, bis dieselben endlich sich ganz klar halten. Die Probe wird beim Eintauchen des Fingers nicht niehr häkeln und wird kurz erscheinen. Die Seife siedet jest in dunkeln, großen und regelmäßigen Platten, wobei der Schaum ganzlich verschwindet oder höchstens in geringer Menge

am Rande des Kessels zum Borschein kommt. Sie wird jetzt im Kessel nicht mehr steigen; fährt man mit dem Probelössel hindurch, so wird sie rauschen; man hört sie sieben. Bom Probelössel läuft sie nicht mehr in Fäden, sondern in Eropsen ab. Jetzt ist die Seise sertig und wird zum Abkühlen in hölzerne Biltzten oder eiserne Kasten geschöpft. Zum Ausbringen der Seise aus dem Siedekssel bedient man sich zweckmäßig der Pumpen mit nicht zu kleiner Kolbenstärke; das Saugrohr wird unten mit einem Siederbebe versehen, damit nicht so viel Schmutz mit in die Pumpe kommt und dieselbe beschädigt.

Es kommt öfter vor, daß gegen Ende des Siedens die Seife übertrieben erscheint, b. h. daß sie bei der Abrichtung zu viel Lauge erhalten hat. Eine solche Seife wird auch nach längerer Zeit sich nicht klären; ist sie sehr übertrieben, so läßt sie sich auf dem Glase wegschieben und wird selbst Rücklände von Lauge zeigen. Man kann diesem Uebelstande durch Zusatz einer entsprechenden Menge Fett leicht abhelfen.

Gießt man hierbei jedoch das Fett direct in den Kessel, so wird die Seife lange Zeit trübe sieden, und das Fett wird, da es sofort zu Boden geht, andrennen. Um dies zu verhindern, rührt man zwecknäßig das Del mit etwas schwacher Lauge (2 bis 4° B.) zusammen. Hierdurch wird die Trübung allerdings nicht ganz verhindert werden; dieselbe wird aber schnell vergehen.

Man läßt nun einige Zeit sieden, nimmt bann eine Probe und sieht nach, ob die Seife die bentlichen Zeichen der richtigen Abrichtung zeigt.

Das unregolmässige Sieden und seine Abhilfo. Im Borigen 49 wurde der Gang eines regelmäßigen Siedens beschrieben. Oft genug wird dies jedoch gestört, und zwar häusig durch unbedeutende Kleinigkeiten. Eine Störung, die öster beim Beginn des Siedens sich zeigt, ist, daß Fett und Alfali sich nicht verdinden wollen. Die Ursachen diese Uebelstandes sind im Allgemeinen dieselben, die beim Bersieden des Talges (S. 22) angegeben wurden, nämlich: zu concentrirte Lauge, zu unkaustische Lauge und zu viel Lauge. Die Abhilfen dasür sind auch die S. 22 angegebenen. Außerdem kann die Störung auch von der Beschaffenheit des Fettes herrühren; manche Fette, namentlich Rüböl und Heringssthran, verseisen sich sehr schwer. Berarbeitet man solche Fette allein, so ist es zweckmäßig, zum Ansieden recht wenig und nicht sehr starte Laugen anzuwenden; auch ein Zusak von fertiger Seise ist sehr dienlich. Berseist man solche Dele im Berein mit anderen, so ist es gut, die Fette, die sich gut verseisen, zuerst zu verssieden und, sind diese im Leim, die anderen zuzusesen.

Sommer- und Winterseisen. Bei der Fabrikation von Schmierseisen 50 ist es eine Hauptaufgabe, die Seise so darzustellen, daß sie eine genügende Conssisten, dan, damit sie auf Papier ausgewogen werden kann, ohne zu zersließen. Je nach den Jahreszeiten muß man daher der Seise eine verschiedene Consistenz geben; denn eine Seise, die im Winter dargestellt sest genug ist, wird im Sommer zu stüfsig sein. Man könnte nun zwar die Seise stets so sieden, daß sie auch in der Wärme sest genug ist; aber dann würde eine andere Eigenschaft, auf welche Werth gelegt wird, nämlich die Klarheit und Durchsichtigkeit, leiden. Man hilft sich in dieser Hinsicht zum Theil dadurch, daß man im Winter die stüssigeren Fette

und im Sommer die festeren anwendet, vor allen Dingen aber dadurch, daß man das Berhältniß von kaustischer Lauge zu kohlensaurer Lauge im Sommer anders nimmt als im Winter. Durch Anwendung von mehr kaustischer Lauge wird die Seise härter, durch Anwendung mehr kohlensaurer wird sie weicher. Im Winter hat man daher mehr kohlensaure Lauge anzuwenden; man pslegte deshalb früher bei der Laugendereitung im Winter das Kalkverhältniß um 10 bis 15 Proc. zu vermindern; man kann aber sehr gut Sommer und Winter dasselsbe Kalkverhältniß beibehalten und sich bei Abrichtung der Seise durch Zusat von Potaschelösung helsen. Wan wendet dieselbe zweckmäßig in einer Stärke von 30° B. an, um nicht unnlügerweise Wasser zuzugeden, welches man wieder verdampsen nuß. Mit dem Zuseten der Potaschelösung muß man jedoch sehr vorsichtig sein, damit die Seise nicht zu weich wird.

Anwondung von Harz. Bei billigen Harzpreisen wird vielsach Harz beim Sieden der Schmierseisen mit angewandt. Das Harz wird entweder für sich verseift und der sertigen Fettseise im Kessel untergekrückt, oder unverseist der sertigen Seise, wenn dieselbe nicht mehr hochsiedet, zugesetzt. Man muß dann das Harz zuvor klein sieben und unter beständigem Rühren langsam zusetzen. Ist dann alles Harz geschmolzen, so schreitet man zur Abrichtung und verwendet hierzu Sodalauge von 22°B., Potaschelauge von 25°B. und Potaschelösung von 30°B.

Die im Handel vorkommenden Schmierseisen sind die Delseise, die glatte Elaunseise, die Naturkorn= und Kunstkornseise. Bevor ich das noch für die Fabrikation dieser Seisen Nothwendige anführe, will ich beschreiben, auf welche Weise man versucht hat, aus einer gegebenen Menge Fett möglichst viel Seise zu erzielen, welche Füllungen und Fälschungen hierbei benutzt werden.

Das Füllen der Schmiersoiken. Zum Füllen der Schmierseifen hat man benutzt und benutzt theilweise noch: Salz, schwefelsaures Kali, Wassers glas, Leim und Stärke. Der Schwindel mit diesen Füllungen ist in neuester Zeit bis ins Unglaubliche gestiegen.

Das Salz wendet man gewöhnlich im Verein mit Alaun an; man bereitet sich durch Lösen von 2 Theilen Kochsalz und 1 Theil Alaun in Wasser eine Lösung von 12°B. Bon derselben kann man der Seife gegen Ende des Siedens oder wenn sie bereits fertig ist, die zu 20 Proc. des Fettansatzes einrühren.

Von schwefelsaurem Kali bereitet man eine Lösung von 10 bis 11° B. und rührt bavon 20 Proc. bes Fettansates ber Seife ein.

Der Leim wird in 6 Theilen Wasser getocht und so der schon ziemlich er- kalteten Seife eingekrückt.

Da Kaliwafferglas zu hoch im Preise steht, wendet man auch bei den Schmierseisen Natronwafferglas an; man nimmt eine Lösung von 45°B. und setzt sie der fertigen und bereits etwas abgekühlten Seife unter beständigem Rühren zu; bei glatter Clainseise kann man von Natronwasserglassösung bis 20 Proc. des Fettansatzes, bei Oelseife nur 7 bis 8 Proc. verwenden.

Der hauptsächlichste Schwindel wird heut zu Tage mit der Kartoffelmehlsfüllung getrieben. Man nimmt bei ber Delseife 18 bis 20 Pfund Stärke auf

100 Pfund Fettansat und bringt mit dem Kartoffelmehl noch ziemlich das Viersfache seines Gewichts Wasser und Lauge in die Seise. Man rührt die Stärke mit dünner Potaschelösung (15° B.) an, so daß alle Stücke zergehen, und setzt dies unter fleißigem Umrühren der fertigen schon bedeutend ausgekühlten Seise zu.

Aus 100 Bfund Del erhalt man 240 bis 250 Bfund guter Schmierseife; burch Anwendung diefer Kartoffelmehlfullung bringen es einige Seifensieder auf

350 bis 360 Pfund Ausbeute *).

Oolsoife. Ich gebe jest bagu liber, die einzelnen Schmierseifen zu beschreis 53 ben. Die wichtigste, am meisten in Anwendung tommende ift die Delfeife, die in verschiedenen Begenden mit verschiedenen Namen, ale Rronseife, schwarze, braune, grune Seife u. f. w., in den Sandel tommt. Diefe Seife ift eine bide, burchfcheinende Daffe, in bunnen Lagen burchfichtig glangend; fie zeigt an ben verschiebenen Orten verschiedene Farben: hellbraun bis fcmarzbraun und fcmarz. auch grun und braunlich grun; fie hat einen penetranten Geruch, der bei ber Berfeifung verschiedener Gette verschieden ift; fie reagirt ftart alfalifch, enthält gegen 50 Broc. Waffer und löft fich im Baffer leicht und schaumend auf. Bei ber Darstellung ber Delfeife tann man auf 100 Pfund Fett 15 bis 16 Pfund Barg mit anwenden. Zum Berfeifen fann man bei den fluffigeren Fetten 2/5 Ratron= lauge benuten, bei festeren Fetten etwas weniger; im Sommer tann man mehr Soba anwenden als im Binter. Bur Darftellung ber Delfeife bienen von ben Wetten hauptfächlich: Sanfol, Leinol, Rubol, Thran und Delfaure. 3m Uebrigen gilt für bie Fabrifation biefer Seife Alles, mas in §. 48 über bas Sieben ber Schmierfeifen gefagt murbe.

Die Delseifen werden öfter gefärbt. An einigen Orten ist die grüne Färbung der Schmierseise sehr beliebt, eine Färbung, die die Seife hat, wenn sie aus Hanföl dargestellt ist. Diese Färbung sucht man künstlich durch Indigo hervorzubringen; da sich aber der Indigo weber in Seife noch in Lauge löst, so ist es nothwendig, denselben sehr sein zu pulvern; aber selbst dann noch hat das gleichmäßige Färben damit seine Schwierigkeiten, weil das Indigopulver schwer benetzbar ist und sich leicht absett. Das gewöhnliche Versahren besteht darin, den sein gemahlenen Indigo mit etwas Wasser sieden zu lassen, die er gleichmäßig benetzt ist und ihn dann der Seise zuzuseten; zweckmäßiger ist es, eine Auslösung von Indigo in Schweselsäure mit Kalt zu fällen und den Niederschlag als Färbungsmittel zu benutzen. Man nimmt auf 100 Pfund Seise 1/4 Pfund Indigo. Am leichtesten lassen sicht.

Es soll bisweilen vorkommen, haß eine mit Indigo gefärbte Seife nur an ber Oberfläche grün erscheint, während die darunter befindliche nichts von grüner Färbung zeigt. Nimmt man bei solcher Seife die oberfte grüne Schicht fort, so wird die neue Oberfläche nach einigem Stehen ebenfalls grun.

In manchen Gegenden ift auch bas Schwarzfärben ber Delseife gebräuchlich;

[&]quot;) Einige Seifenkunftler wollen es in neuester Beit burch gleichzeitige Anwensbung von Kartoffelmehl und Wafferglas fogar auf 380 bis 400 Pfund Ausbeute bringen.

dies wird durch tintenartige Fluffigkeiten, nämlich durch Abkochung von Gallsäpfeln, welche man mit einer Löfung von Gifenvitriol verfett, hervorgebracht.

Glatte Elainseife (Silberseife). Bei der Darftellung von glatter Glain-**54** feife ober Silberfeife wendet man hartere Fette an als filr Delfeife. Besonders geeignet ift bas Balmol; gewöhnlich aber verarbeitet man bies nicht allein, sonbern im Berein mit anderen Fetten und Delen, namentlich mit Delfaure. Man fann zum Berseifen der Fette 2/5 bis 1/2 Sodalauge verwenden; nimmt man weniger als 2/5 Sobalauge, fo bleibt die Seife leicht zu klar. Bei ben weicheren Fetten nimmt man mehr Goba, bei ben festen weniger. Auch Barg tann bei ber Darftellung ber Glainseife mit verwandt werden; boch nimmt man möglichft gebleichtes und bochstens 8 bis 10 Broc. Der Berlauf des Siedens ift gang fo wie bei ber Dels feife: sie wird abgerichtet bis bas Laugengrau fcwach hervortritt. Dann beginnt bas Rlarfieben. Die Brobe muß turz fein und warm gang flar; bas Rlare bleibt aber nicht lange, fie wird nach bem Erfalten trübe weiß. In fruberer Beit wurde bie Glainseife aus reiner Potaschelauge gesotten, und man feste bann nach bem Rlarsieben Salz zu, entweder unaufgelöft ober als Lösung von 280 B., und rechnete 2 Bfund Salz auf 100 Bfund Fett.

Die glatte Clainseife hat je nach der Beschaffenheit der verseiften Fette ein gelblich weißes oder fast weißes Ansehen mit silberartigem Scheine; lettere, die weiße, sührt gewöhnlich den Namen Silberseife. Zu ihrer Darstellung muß das Valmöl vorher gebleicht werden. 45 Proc. Palmöl und 55 Proc. Delfäure; 40 Proc. Palmöl, 30 Proc. Delsäure und 30 Proc. Leinöl; 90 Proc. Palmöl und 10 Proc. Harz geben eine gute Clainseife.

Naturkornsoife. Es ist an manchen Orten (Berlin, Magdeburg 2c.) Sitte, Schmierseisen mit Korn darzustellen. Dies geschieht dadurch, daß man mit den weichen Fetten zugleich harte Fette, namentlich Talg, verseist. Es krystallissen dann stearins und palmitinsaures Kali in kleinen Körnchen in der Masse der Oelseise. Diese Seise kann aber nicht bei jeder Lusttemperatur gut dargestellt werden; am günstigsten ist eine Temperatur zwischen 9° C. und 15° C. Unter 9° C. erstarrt die Masse zu schnell, so daß die stearins und palmitinsauren Salze nicht Zeit haben gehörig auszukrystallissiren, über 15° C. bleiben diese Salze gelöst. Zum Berseisen der Fette muß möglichst reine Kalisauge verwandt werden; die dazu verwandte Potasche darf höchstens 4 die 5 Proc. Soda enthalten. Bei einem größern Gehalt an Soda wird der Grund ebenfalls zu trübe, so daß man die krystallinischen Ausscheidungen darin nicht unterscheiden kann und das Ganze ausssseht wie glatte Elansseise.

55 Thle. Palmöl und 45 Thle. Dessäure, oder 55 Thle. Palmöl, 15 Thle. Talg und 30 Thle. Leinöl, oder 70 Thle. Palmöl und 30 Thle. Leinöl geben eine gute Naturkornseise, wie sie in der Magdeburger Gegend üblich ist. Dieselbe hat in hellbraunem, klarem Grunde eine zahllose Menge kleiner, weißlich gelber Körner. — In manchen Gegenden ist sie mit weniger Korn beliebt; man setzt dann weniger hartes Fett zu. Eine ausgezeichnet schöne Seise geben $^2/_3$ Hanföl, $^1/_3$ Talg. Eine solche Seise hat in klarem, grünem Grunde nur eine geringe Anzahl von weißlichen Körnern.

Die Runftforuseise ift eine kunftliche Nachahmung ber 56 Kunstkornseife. eben beschriebenen Naturtornseife. Sie ift eine gewöhnliche Delfeife, welcher, nachbem fie vollständig fertig und bereits etwas ausgefühlt mar, fornige Maffen zugefest wurden. Diefes fogenannte Runftforn besteht gewöhnlich aus Starte ober Thon ober Ralt. - Gewöhnlich bereiten fich die Seifenfabritanten dies Korn nicht felber, fonbern beziehen es aus besonderen Fabriten. - Bei Anwendung von Starte darf bie Seife nicht zu ftart abgerichtet werben, ba fonft bie Stärte teine Rorner mehr bilbet.

Diefes Runftforn hat natürlich gar feinen 3med; bei Anwendung von Ralt tann es fogar nur nachtheilig wirten, indem Ralffeife entfteht, welche unlöslich,

also unwirksam ift.

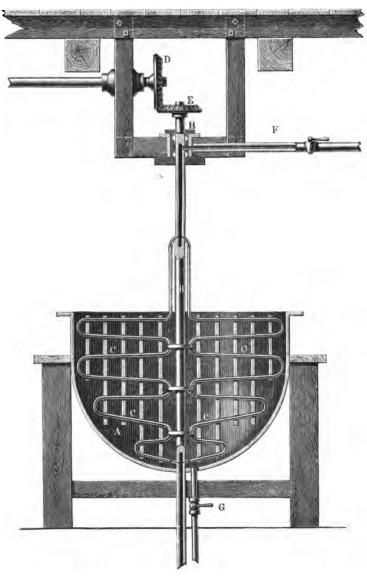
Die Menge bes Runftforns, welche man jur Seife einrührt, ift in den verschiebenen Begenben verschieden: einige Orte lieben mehr bunte, andere weniger bunte Seife.

Weisse Schmierseife. Schlieflich führe ich noch eine Art Schmierfeife 57 an, die auch an manchen Orten üblich, aber von ben bieber beschriebenen Schmierseifen wesentlich verschieben ift. Diese Seife wird bargestellt aus 75 Theilen Talg und 25 Theilen Rotosnugöl. Diese Fette werben verfeift mit 2 Theilen Potasches und 1 Theil Sobalauge. Man sest so lange Lauge zu, bis bie Seife einen scharfen Stich bat; bann frudt man fo lange Salzwaffer von 200 B. gu, bis eine Brobe beim Ertalten einen fteifen Leim bilbet, ber beim Drud mit bem Finger auf bem Glafe fich ausbehnt. Jest ift bie Seife fertig und wird in die Faffer gefcopft. Die Seife wird nach bem Ertalten bier fo fest, baf fie nicht mit ber Relle ausgestochen werben tann wie die anderen Schmierseifen, sondern baf fie ausgeschnitten werden muß. Man erhalt auf biefe Beife aus 100 Bfund Wett gegen 400 Pfund Seife. Dieselbe ift febr billig, aber natürlich auch febr fcblecht.

Die Benutung von Dampf bei ber Seifenfabrikation.

Sieden mit indirectem Dampse. Man hat vielsach, namentlich in 58 England, Berfuche gemacht, Dampf bei ber Fabritation ber Seifen zu benuten. Die Anwendung von Dampf würde ben Bortheil haben, daß bie Siedeteffel weniger angegriffen werben, und bag, ba tein Anbrennen stattfinden fann, reinere, weißere Seifen bargeftellt werben. Man hat ben Dampf theile ale birecten, theile als indirecten zu benuten versucht. Die einfachste Anwendung von indirectem Dampfe ift bie, bag man bie Berfeifung in offenen Reffeln vornimmt, bie mit boppelten Wandungen verfehen find. Zwifden biefen beiben Banben circuliren bann gespannte Dampfe. In ben Reffel legt man bann wohl noch, um einen boberen Barmeeffect zu erzielen, eine Dampfichlange. Zwedmäßiger burfte es fein, wenn man ftatt ber Dampfichlange im Innern bes Reffele ben von Campbell Morfit in Baltimore conftruirten und Tubularquirl genannten Rührapparat anbrächte. Rig. 9 (a. f. S.) zeigt benfelben. In ber Mitte eines Reffels A bewegt fich ein Röhrenschaft B, an welchem fich nach zwei ober vier Seiten hin in Schlangenlinien gebogene Robre CC befinden. Lettere communiciren an ihrem obern Anfange und

ihrem untern Ende nahe dem Resselboden mit dem Rohre B, welches mittelst ber konischen Räber D und E um seine Axe gedreht werden kann. Der Röhrenschaft B Fig. 9.



läuft in zwei Stopfbüchsenlagern, wovon in der Zeichnung nur das obere H zu sehen ist, in welches durch die Röhre F Dampf gelassen wird. Dieser Dampf tritt sodann durch eine Seitenöffnung in die Röhre B und von dort in die Röhren CC.

Das sich bilbende Condensationswasser kann durch einen am untern Stopfbilchsenlager besindlichen Hahn abgelassen und durch Deffnung diese Hahns auch eine beliebig starke Dampfströmung durch die Röhren C C hergestellt werden. Die überschüssige Lauge kann durch den Hahn G abgelassen werden. Die durch die beständige Rotation des Quirls hervorgerusene Bewegung der Masse und die dadurch bewirkte innige Berührung von Fett und Lauge beschleunigt den Berseisungsproces sehr. — Aus leicht verseisbaren Fetten, wie Palmöl, Kotosöl, wird man auf diese Weise wohl Seise herstellen können; doch schwerlich würde man mit einsach gespannten Dämpsen die Hiese so hoch bringen können, um aus Talg und Olivenöl Kernseise zu sieden.

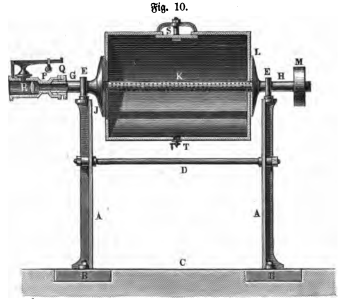
Sieden in geschlossenen Kosseln. Andere haben versucht, die Fette 59 in geschlossenen Kesseln. Echon vor einer Reihe von Jahren ließ sich Arthur Dunn in England ein Berfahren patentiren, den Berseifungsproceß dadurch zu beschleunigen, daß er ihn unter Druck bei einer Temperatur von 150 bis 160° C. sich vollenden läßt.

Später schlug Mouveau vor, die Seifenbereitung in einem geschlossenen, mit Sicherheitsrohr u. s. w. versehenen Kessel vorzunehmen. Der Kessel hat einen Rührapparat und ist mit einem Mantel umgeben, in den man gespannten Dampf zum Erhigen des Kessels oder Wasser zum Abkühlen leiten kann. Das Sieden der Seise geschicht wie gewöhnlich. In dem Kessel wird eine Temperatur von 150 dis 160° C. hervorgebracht. Das Eindringen von Fett und Lauge geschieht nur im Anfange durch das Mannloch des Kessels, welches dann geschlossen wird, ebenso wie später, nachdem die Luft ausgetrieben ist, das Sicherheitsrohr. Nachdem das Sieden begonnen hat, werden die später noch nöttigen Zusäte von Fett oder Lauge durch eine Pumpe in den Kessel getrieben. Das Ablassen der sertigen Seise sowhs, als auch der Unterlauge, so lange die Seise noch nicht fertig ist, geschieht durch ein unten von dem Kessel ausgehendes, durch den Mantel hindurchtretendes, mit einem Hahne versehenes Rohr. Nach Mouveau wird durch dieses Bersahren erheblich an Zeit, Arbeit und Brennmaterial gespart.

Die geschlossenen Ressel haben ben großen Uebelstand, daß fich bei ihnen ber Fortgang bes Berseifungsprocesses sehr schwierig beobachten läßt; auch lassen sich Operationen, wie Aussalzen, sehr schlecht bewerkstelligen.

Sieden mit directem Dampse. Jede Anwendung von indirectem 60 Dampse hat den großen Nachtheil, daß bei dem Durchgehen durch die doppelten Wandungen des Kessels oder durch die Röhren der Damps nicht Zeit hat seine Wärme vollständig abzugeben, so daß dieselbe zum Theil unbenutt versoren geht. Dieser Berlust fällt dei directem Dampse sort. Läßt man aber nur gespannte Wasserdämpse in die Seisenmasse dieset treten, so giebt derselbe zu viel Wasser ab, so daß man vielleicht eine Leimseisse auf diese Weise, keinessalls aber eine Keunseisse sertig sieden kann. Angewandt ist der gewöhnliche directe Damps z. B. von Atkinson in offenen Kesselseln; von R. Hodgson und E. Holben dagegen in geschlossenen Kesseln. Der sür England patentirte Apparat dieser Letzteren ist in Vig. 10 (a. s. S.) abgebildet. Das Gestell, auf welchem der bewegliche Theil des Apparats ruht, besteht aus zwei gußeisernen Ständern AA, welche auf einem unter das Niveau C des Bodens versensten, hölzernen oder steinernen Fundament BB

ruhen und mit demfelben fest verholzt sind. Außerdem sind noch die Ständer AA mit einer Querstange D verbunden, wodurch ihre Stabilität gehörig gesichert wird.



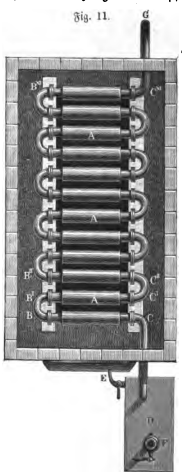
Oberhalb find auf den Ständern die Lager $E\,E$ aufgeschraubt, in welchen die Diese Bapfen find mittelft zweier gufeiferner Scheiben JL Rapfen GH ruben. mit einem Cylinder fest verbunden, fo bag er um die Bapfen rotiren tann. Der Bapfen G an ber linken Seite bes Cylinders wird durch ein burch die gange Lange bes Cylinders hindurchgehendes Rohr K gebildet, welches im Innern des Cylinders mit einer Menge feiner Deffnungen verseben, sowie auch mit ber Scheibe L, welche ben Bapfen H tragt, fest verbunden ift. Auf H ift eine Riemenscheibe M aufgefeilt. Durch biefe wird bet Chlinder in Rotation verfest. Auf das Rohr= ende G ist ein Rohrftud N aufgesett, welches mit einem Dampferzeuger in birecter Berbindung fteht. N ift mit einem Sicherheitsventile verfeben. ber Seite, wo N auf G gestedt wird, hat baffelbe eine Stopfbuchse P, beren Dedel Q fich ftreng über G hinwegschiebt. Diese Stopfbuchse erlaubt eine bampfbichte Berbindung zwischen N und G herzustellen, ohne daß die Möglichkeit einer Drehung von G in N aufgehoben wird. Ferner ift in N ein Bentil R angebracht, welches eine Absperrung zwischen N und G von innen nach außen bewirkt, wenn aus irgend einem Grunde der Dampfbrud im Cylinder größer als im Dampferzeuger merben follte. Das Bentil R verhindert ein Ueberfteigen der Seife nach dem Dampfteffel.

Die Materialien werden durch das Mannloch S in den Cylinder gebracht. Ein Hahn T dient dazu, nach Belieben die Communication des Innern mit der äußern Luft herzustellen. Nachdem der Cylinder gefüllt ist, wird S geschlossen. Dann dreht man den Cylinder so, daß T nach oben kommt, öffnet T und läßt hierauf Dampf einströmen. Ist die Luft durch den einströmenden Dampf aus

bem Apparat verdrängt, so wird T geschlossen. Der Dampf, der durch die Oeffnungen von K in die Masse tritt, und die durch die Umdrehung des Cylinders hervorgebrachte Bewegung bewirken eine schnelle Berseisung. Ist dieselbe vor sich gegangen, so sperrt man den Dampf ab und läßt dann durch T die Seise ab. Der noch vorhandene Dampfdruck ist dazu vollständig ausreichend.

Dieser Apparat hat die Fehler mit allen geschlossenen Kesseln gemein, daß man den Fortgang des Berseisungsprocesses nicht genügend beobachten kann, daß man schwerlich eine gute Seife in bemselben wird fertig sieden können; man wird fast immer die aus solchem Apparat erhaltene Seife in einen gewöhnlichen Siedekessel bringen, daselbst bis zur richtigen Consistenz eindampfen oder ausfalzen zc. mussen.

Sieden mit überhitztem Dampfe. Die zwedmäßigste Art und 61 Beife ber Benutung von Dampf burfte bie fein, ihn zuvor zu über-

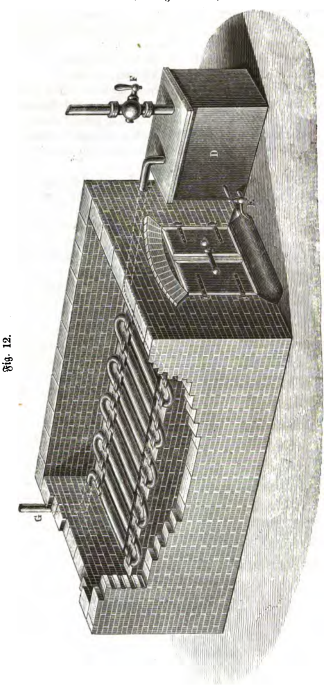


hitzen und bann birect in bie zu verseifende Maffe zu leiten. Man tann auf biese Beise Kern- und Leim-, harte und weiche Seifen fertig sieben.

Die Figuren 11 und 12 (a. f. S.) zeigen eine zwedmäßige Ginrichtung, bie Dampfe zu überhiten. Der Dampf paffirt, bevor er in ben Siebeteffel gelangt, zuerft bie gufeiferne Schlange A. Diefelbe befteht aus ben Rohren BC, B'C'..., die durch Muffen BB'. CC'... bampfdicht mit einander ver= bunden find. Die Länge ber Rohre BC, B'C'... beträgt 21/2 Fuß, ihre Röhrenweite 2 Boll. Um eine bampfbichte Berbindung zwischen Dluffen und Rohren zu bewertstelligen, ichlägt man in lettere gegen 2 Boll lange, Inapp paffenbe Stilden Rupferrohr halb hinein, ichiebt die Muffen über herausstehenden Theile Rupferhüte, verschraubt Robre und Muffen mit einander und verstemmt fchlieglich mit Gifentitt. (Den Gifenfitt ftellt man bar, inbem man gleiche Theile Gifenfeilspäne und Schwefel mit Effig ober auch wohl mit Urin ju einem fteifen Brei anrührt.)

Die Schlange ruht bei BB'B''..., CC'C''... auf Mauerwerk; bei Steinstohlenfeuerung liegt sie 2 bis 3 Fuß über bem Roste. Man bringt auch

Darftellung ber Seifen.



wohl, um die zu heftige Einwirkung ber Flamme auf die Schlange zu mäßigen, ein an einzelnen Stellen durchbrochenes Gewölbe aus feuerfesten Steinen über bem Rofte an und legt die Ueberhitzungsichlange darauf.

Bevor ber Dampf in die Schlange tritt, läßt man ihn durch ben kleinen eisernen Kasten D, einen sogenannten Wasserkaften, gehen. Derselbe hat unten ein kleines Rohr E, das mit einem Hahne versehen ist. In diesem Kasten setzt ber Dampf das Condensationswasser ab, welches dann durch das Rohr E entweicht.

Durch ben Sahn F fann man ben Zutritt bes Dampfes reguliren.

Durch das Rohr G tritt der Dampf wieder aus der Ueberhitzungsschlange aus und wird dann in den Siedelessel geführt.

Will man einen Sub Seife beginnen, so heizt man zuerst die Schlange an, ohne Dampf durchgehen zu lassen; erft nach Berlauf einer halben dis einer ganzen Stunde öffnet man den Dampfhahn. Im Anfang des Siedens, wo nur die Berseifung bewirkt werden soll, braucht man den Dampf nur wenig zu überhiten, allmälig steigert man die Temperatur und bringt sie schließlich zum Klarsieden der Seife auf 150 bis 160° C.

Da man das Zuströmen bes Dampfes vollständig in seiner Gewalt hat, kann nie ein Uebersteigen der Seife eintreten; ebensowenig kann ein Anbrennen stattsinden.

Filr bas Sieben mit überhitztem Dampfe gelten ganz biefelben Regeln, wie für bas Sieben auf offenem Feuer.

Verseifung der Neutralfette mit kohlensaurem Alkali. Tilgh. 62 mann hat gezeigt, daß man bie Fette auch mit fohlenfaurem Altali verfeifen tann. Er vermischt bas fluffige Fett mit ber zur Berfeifung nothwendigen Quantitat einer Auflösung von tohlenfaurem Alfali und treibt bies Gemisch mittelft einer Bumpe burch ein langes, gewundenes, schmiebeeifernes Rohr, welches 1/2 Boll inneren und 1 Boll äußeren Durchmeffer hat. Das Rohr wird auf 200 bis 300° C. erhitt. Schon bei 195° C. beginnt die Berfeifung; bei boberer Temperatur erfolgt bie Berfeifung fcneller. Das Gemifch tommt am andern Ende bes Rohres als fertige Seife jum Borichein. Die freigeworbene Rohlenfaure entweicht durch biefelbe Deffnung wie die Seife. Satte man zur Auflösung bes Altali nur fo viel Baffer ale in ber Seife verbleiben foll, und außerbem genugend reine Materialien angewandt, fo tann man fie gleich in die Form bringen und ertalten laffen; fonft muß man fie noch in einem Reffel fieben und auf gewöhnliche Weise fertig machen. Sollen Barg ober andere Substanzen ber Seife beigemengt werben, fo tann man fie in Alfali auflofen und bem Gemenge von Rett und Alfali gufeten, bevor es durch das Rohr getrieben wird; man fann fie aber auch mit ber Seife verbinden, nachdem diese aus dem Apparat getreten ift.

Prüfung und Werthbestimmung ber Sandelsseifen.

Untersuchung der Soiken. Mit der Ausdehnung, die die Seifenindustrie 63 in jüngster Zeit gewonnen hat, haben die Fortschritte in der Fabrikation leider nicht

gleichen Schritt gehalten. Die Seifenfabrikanten sind viel weniger barauf bebacht gewesen, verbesserte Methoden für die Darstellung der Seifen aussindig zu machen, als vielmehr darauf, möglichst billige und schlechte und dabei äußerlich gut aussehende Seisen zu sabriciren. Auf diese Weise sind denn die vielen Füllungen und Fälschungen entstanden, die im Früheren besprochen sind. Es dürsten heutzutage wohl wenige Artikel des täglichen Gebrauchs so häusigen Verfälschungen ausgesetzt sein, als die Seise; dabei ist gerade hier die Verfälschung äußerlich sehr schwer zu erkennen. Man mußte deshalb sich bemühen, möglichst einfache und bequeme Methoden zu sinden, um die einzelnen Bestandtheile einer Seise zu bestimmen. Die Seisen unterscheiden sich ihrem Alkaligehalt nach als Kali- und Natronseisen, und ihrem organischen Bestandtheile nach als Fett- und Harzseisen. Bei der Werthbestim- mung einer Seise ist demnach in Vetracht zu ziehen:

- 1) ber Trodengehalt, 2) bas Berhältniß von Fettfäure jum Alfali, 3) bie Ratur bes Alfali und ber Fettfäure, resp. bes Harzes, 4) bie absichtliche ober unabsichtliche Beimengung frember organi-
- icher ober unorganischer Substangen.
- Wassergehalt. In den meiften Fällen genügt es bie Größe bes Waffer-64 gehalts zu tennen, ba bies bie gewöhnlichste, fast nicht zu umgebenbe Beimengung ift, und eine folche, die, ohne das aukere Aufehen und die Reftigfeit der Seife ju beeinträchtigen, in fehr bedeutender Quantität barin enthalten fein fann. Rur Beftimmung bes Waffergehalts wird die Seife fein gefchabt, und dann eine abgewogene Menge berfelben im Bafferbade getrodnet. Bierbei ift aber zu bemerken, baf bie Seife die letten Wafferantheile nur ichwierig abgiebt- und fehr ichnell wieder Feuch-Deshalb burfte es vorzuziehen fein, ben Waffergehalt inbirect gu tiafeit anzieht. bestimmen. Gine andere Methobe, ben Trodengehalt zu bestimmen, bie aber auch nicht auf Genauigfeit Anspruch machen tann, ift bie bes Ausfalzens. Dan traat bie abgewogene Seife in eine gefattigte Rochfalglöfung ein und erhipt jum Sieben. Die Seife ballt fich bann ju einer festen, mafferarmen Maffe gufammen. bie nach bem völligen Austrodnen abgewogen werden fann. Der Gewichtsverluft ift ber anfängliche Baffergehalt und fast alle Beimengungen, die die Seife etwa enthält.
- 65 Fottgehalt. Um den Fettgehalt der Seife zu bestimmen, nimmt man 6 bis 10 Grm. Seife, theils aus dem Innern der Stücke, wo mehr Feuchtigkeit vorhanden, theils von dem mehr ausgetrockneten Rande, um dem mittleren Feuchtigkeitsgehalt näher zu kommen, übergießt sie in einer Porzellanschale mit ihrem 20- dis 30sachen Gewicht 12sach verdünnter Schweselsäure und erwärmt sie so lange, dis das klare Fett obenauf schwimmt. Das Fett von Delseisen scheidet sich rascher aus, als das von Talgseisen, es ist ersteres zudem sehr schwierig ohne Verlust von der darunter besindlichen Flüssigkeit zu trennen, da es nicht vollkommen erstarrt. Man hilft sich durch Zusat von etwa 6 bis 10 Gramm gut getrockneter, genau abgewogener Menge weißen Wachses oder Stearinsäure, Erwärmen und Zusammenschmelzen derselben mit dem Fett. Die Fettmasse stellt jest eine zusammenhängende, nach dem Erkalten harte Scheibe dar, die mittelst eines Spatels sich von der Flüssigkeit und der Wand der Schale leicht abseben läßt.

Den Fettkuchen legt man auf ein Filter und wascht ihn mit bestillirtem Basser so lange ab, als dies noch Schwefelsaure aufnimmt, b. h. die Reaction mit Chlorbarium zeigt.

Das Trodnen bes Fettkuchens geschieht unter einer Glode neben einem Gefäß mit Schwefelsaure (am besten, jedoch nicht nothwendigerweise unter einer Luftpumpe), bis tein Gewichtsverlust mehr eintritt.

Bom Gesammtgewicht besselben wird zunächst das des zugesetzen Wachses ober ber Stearinsaure abgezogen. Der Rest stellt das Hydrat der Fettsaure oder Fettsauren, falls man nicht mit Harzseisen zu thun hatte, dar. Die Stearinsaure-, Palmitinsaure- und Delsaurehydrate haben einen nahezu gleichen Wassergehalt, der zu vorliegendem Zwecke genau genug zu 3,25 Proc. angenommen werden kann. Bon dem gesundenen Fettgewicht werden daher 3,25 Proc. in Abzug gebracht und der Rest als Fettsaure in die Zusammenstellung der Analyse ausgenommen. (Bei vielen Seisenanalysen geschieht nicht der Abzug des Wassers, sondern es ist das Fett als Hydrat in die Analyse gestellt; ein Umstand, auf den man bei Beurtheilung der Resultate zu achten hat.)

Der Zusat von Bachs ober Stearinsaure nimmt die Möglichkeit hinweg, die physikalischen Eigenschaften des abgeschiedenen Fettes naher zu prufen. Es kann aber die Schmelzpunktbestimmung des Fettes einen Anhaltepunkt über die Beschaffenheit und Abkunft des Fettes bieten. Bon Interesse ist namentlich diese Bestimmung, wenn es sich z. B. um die Frage handelt, ob zwei vorliegende Seisenvoben gleich ober verschieden sind.

Das Bestimmen bes Schmelzpunktes fester Fette geschieht burch Zerlegung einer kleineren Menge Seife mit Säure in einem größeren Reagenschlinder, Abscheiden des Fettes und Füllen einiger sein ausgezogenen Haarröhrchen mit der noch warmen Flüssigkeit durch Ansaugen. Erkaltenlassen der Masse und Befestigen mehrerer dieser gefüllten Röhrchen an die Kugel eines Thermometers, das mit den Fettbehälterchen in ein Glas Wasser eingesenkt wird, Erwärmen des Wassers über einer Lampe unter stetem Umrühren und Beobachten des Temperaturgrades, bei welchem das Fett durchsichtig wird, und dessenigen, bei welchem es wieder seste Theilchen ausscheibet, giebt den gewünschten Ausschluß mit möglichster Schärfe.

Ein weniger genaues, aber für bie gewöhnlichen Fälle ausreichendes Mittel zur Fettgehaltbestimmung ber Seifen ift von Buchner vorgeschlagen worsben. Er mißt die Schicht bes abgeschiedenen Fettes anstatt zu wägen.

Zu diesem Ende bedient er sich eines Kölbchens mit langem, nicht zu weitem und in ½ Cubikcentimeter durch eine von unten nach oben gehende Scala eingetheiltem Halse. In dasselbe bringt er 1 Loth Seise, dazu verdünnte Salzsäure und erwärmt. Ist die Zerlegung vollständig erfolgt, so wird mit lauem Wasser aufgefüllt, bis die Grenze zwischen der wässerigen und fetten Schicht auf den Nullpunkt der Scala oder etwas über denselben fällt. Nachdem man die zur Zimmertemperatur hat erkalten lassen, liest man die Höhe der Fettschicht ab. Es kann zur Bergleichung des Fettgehalts verschiedener Seisen das schon von Wichtigkeit sein, daß man die ausgeschiedenen Fettmassen ihrem Bolumen nach kennt; annähernd läßt sich aber auch das Gewicht des Fettes dadurch ermitteln,

baß man die Anzahl Cubikcentimeter, welche die Fettschicht mißt, mit dem specifisichen Gewichte des Fettes multiplicirt. Das lettere ist zu etwa 0,92 bis 0,95 anzunehmen, je nach der Natur des Fettes. 0,93 als Mittelzahl zu nehmen, wird ziemlich entsprechen, da gewöhnlich Fettmischungen in der Seise vorkommen. Ferner nimmt Buchner an, daß 100 Pfund Fett 155 Pfund guter Kernseise geben und $^{1}/_{16}$ Glycerin. Hat man nun das Gewicht der Fettsäuren gefunden, so kann man leicht das Gewicht Kernseise berechnen, welches denselben entspricht. Buchner hat zur bessen leberschicht folgende Tabelle berechnet:

Die aus 1 Loth Seife ausgeschiebene Bette faure mißt in G. G.	Sper. Gewicht ber Dele	Die ausgeschiedene Fett- faure wiegt daher im Pittel in Gramm	Das zu 100 Pfund Seife verwendete Fett	Die in 155 Gewichtes theilen der Seife ent- haltene Kernfeise	100 Gewichtsthle. Seise enthalten an nicht an Rewseisigsbundenen Wanger, Kauge, Gipreetin	100 Gewichtethle. Seife enthalten an richtiger Kernfeise
1/2	0,93	0,46	3,13	4,85	97	3
5	,,	4,65	31,3	48,5	69	31
6	,,	5,58	37,56	58,2	63	37
7	,,	6,51	43,82	67,9	57	43
8	,,	7,44	50,08	77,6	51	49
9	,,	8,37	56,34	87,3	, 44	56
10	,,	9,3	62,6	97	38	62
11	,,	10,23	68,86	106,7	32	68
12	,,	11,16	75,12	116,4	26	74
13	,,	12,09	81,38	126,1	20	80
14	,,	13,02	87,64	135,8	13	87
15	, ,	13,95	93,9	145,5	1	93

Ob unverseiftes Fett in einer Seife enthalten ist, ist nicht leicht mit Bestimmtheit zu entscheen, und noch weniger leicht läßt sich dasselbe seiner Menge nach genau bestimmen. Angezeigt wird neutrales Fett durch den Griff der Seife, indem sie sich settig ansühlt, außerdem durch die Schwierigkeit klare Lösungen zu erhalten. Kalt bereitete Seifen enthalten nicht selten unverseistes Fett. Man empsiehlt Fällen einer Seifenlösung mit Chlorcalcium zur Bildung einer Kalkseife, Auswaschen derselben auf einem Filter, Trocknen und Behandeln mit Aether in einem Köldchen, wodurch das Neutralfett aufgelöst werden soll. Zu bemerken ist, daß hierbei auch immer etwas ölsaurer Kalk mit in Lösung geht, so daß man durch Berdunsten des Aethers die Menge des Neutralsettes nicht genau bestimmen kann.

Alkali. Das Alkali ber Seife ift Kali, ober Natron, ober ein Gemenge beiber. Es tann somit ebensowohl bie Frage nach ber Art als nach ber Menge bes Alkali entstehen.

66

Um bie Art bes Alfali zu bestimmen, scheibet man aus einer Seifenlöfung bie Fettfäuren ab und pruft bann mit alfoholischer Blatinchloridlösung und mittelft der Flamme.

Sandelt es fich um die Mengenbestimmung ber Alkalien, und ift nur eins berfelben vorhanden, fo gefchieht dies auf alkalimetrischem Wege. Dan gerlegt die Seife durch überschüffig jugefeste Normalfaure, lagt die Fettfauren fich abscheiben und bestimmt bann burch Burudtitriren mit tauftischem Natron bie Menge ber überschüffig augesetten Saure; bie Differeng giebt bann bie gur Reutralifation bes Ratrons ber Seife verwendete Saure und baraus bie Menge ber Saure felbst. — Sollte die Zerlegung burch bie Saure nicht leicht genug von Statten geben, fo fest man etwas Weingeift zu, woburch fich die Seife loft und leichter zerlegbar wirb. Erwärmen ober gar Rochen ift zu unterlaffen.

Sind Rali und Natron vorhanden, und ift die Menge beiber Alfalien zu bestimmen, fo bestimmt man in einer Brobe bas Gesammtaltali alfalimetrifch; eine zweite Probe zerlegt man mit Salzfäure und bestimmt in der Löfung mit Blatinchlorid bas Rali. Aus bem gefundenen Rali und dem Gefammtalkali be-

rechnet man noch bas Natron.

Bur Beftimmung ber Alfalien tann noch folgenber Weg eingeschlagen merben: Man bringt bie abgewogene Seife in fleinen Bortionen in einen Blatintiegel. verbrennt bas Organische mit ber Borficht, bag nichts überfteige, und behandelt die Afche, die aus dem Tiegel ausgespullt worden, nach den Borschriften der Alfalimetrie.

Freies Alfali, b. h. Aegfali, Aegnatron ober fohlenfaures Cala, bas nicht an die Fettfäuren burch ben Berfeifungsproceg gebunden murbe, läßt fich auf folgendem Wege nachweifen. Gine abgewogene Menge Seife wird mit beftillirtem Waffer in Löfung gebracht; bie Löfung braucht nicht gang klar zu fein, boch burfen feine Seifeklumpchen in ihr bemerkt werben. In biefe tragt man in fleinen Bortionen festes Rochfalg ein; hierburch gerinnt die Seife und icheidet fich ab, mahrend bas unverbunden gewesene Alfali in der Rochsalzlöfung bleibt. Der Rusat von Rochfalz wird fo lange fortgefest, bis bie letten Portionen fich nicht Die Rochfalglöfung wird in ein Becherglas gebracht, die Waschwaffer vom Abspülen ber Seife mit gefättigter Rochfalglöfung bingugefügt, und nun alfalimetrisch bestimmt, wie viel Alfali vorhanden ift, nachdem man mit Curcumapapier ober geröthetem Ladmuspapier fich von der Gegenwart des Alfali überzeugt hat.

Prüfung auf Beimengungen. Beigemengte pulverige Gubftangen, 67 wie Riefelfaure, Rreibe, Thon, Startemehl a., bleiben ungelöft gurud, wenn man die zu untersuchende Seife mit ftartem Beingeift behandelt. Durch Rochen bes Rudftanbes mit Waffer wird Stärkemehl in eine bidliche Löfung (Rleister) gebracht und durch einen Tropfen Jodtinctur erkannt; ben aus mineralifchen Stoffen bestehenden Rudftand untersucht man auf gewöhnliche Beife.

Gelatinofe Maffen, wie Thonerbehnbrat, gallertformige Riefelfaure, thierifche Gallerte u. f. m., bleiben ebenfalls in beigem Beingeift ungelöft zurlick. Nach bem Abgießen ber Seifelösung und mehrmaligen Behandeln

bes gallertartigen Rückftandes mit Weingeift läßt sich die Leimsubstanz mit heißem Wasser ausziehen. Die heiße wässerige Lösung besselben wird gesatinös oder doch dicklicher beim Erkalten; sie trübt sich durch Zusat von Galläpfelausguß und hinterläßt beim Abdampsen einen Rückstand, der unter Ausstoßen eines thierisch brenzlichen Geruches verbrennt.

Rieselsäure und Thonerde in Gallertsorm lösen sich in starker Salzfäure. Beim Abdampfen der Lösung bis zur Trodne bei 100° C. scheidet sich die Rieselsäure unlöslich aus, während durch Uebergießen mit destillirtem Wasser Chloraluminium in Lösung geht, in welcher die Thonerde nachgewiesen werden kann.

Anstatt thierischen Leims wird ber Seife zuweilen eine Flüssigkeit beisgemischt, die man durch Rochen von Anochenmehl mit Aehlauge erhält. In diesem Falle ist die Leimsubstanz etwas löslich, und es lassen sich die übrigen Bestandtheile der Knochen — phosphorsaure Kalterde — in dem Rucktand, ben der Weingeist gelassen hat, nachweisen.

Ein Gehalt der Seifen an Wasserglas wird dadurch gefunden, daß man die wässerige Lösung der Seife mit einer Säure zersett. Die Kieselgallerte scheisdet sich am Boden der Flüssigkeit ab, während das Fett obenauf schwimmt. Man sammelt die in der salzigen Flüssigkeit suspendirte oder am Boden derselben abzeschiedene Gallerte auf einem Filter, wäscht sie aus, trocknet, erhitzt und wägt sie, so hat man die Menge der Kieselsaure, woraus man leicht das tieselsaure Alkali berechnen kann. Seife, welcher Wasserglasissung beigemischt ist, wird sich in Weingeist nicht ganz lösen lassen, da dieser dem Wasserglas viel Alkali entzieht, und die Kieselgallerte größtentheils ungelöst zurückläßt.

Prüfung auf Harz. Harzseifen sind von Fettseifen im Ganzen nicht schwerz zu unterscheiben, da bei ihrer Zerlegung das Harz hinreichend charakteristrt ift. Schwerer wird es, Harzzusat in fetten Seisen nachzuweisen. Nach Gottlieb soll man die Seise in heißem Wasser lösen, die Lösung mit Bittersalzösung verseten, wodurch sich Bittererdeseise ausscheibet, und die Masse sammt der Ausscheidung kochen und heiß siltriren. Das Filtrat soll wesenkliche Mengen auslöslicher harzsaurer Bittererde enthalten, während die fettsaure Bittererde unlöslich ist. In dem Filtrat wird durch Kochen mit Salzsäure das Harz ausgeschieden. Man darf die Anwesenheit von Harz in einer Seise nur dann sür sicher halten, wenn man dasselbe nit seinen natürlichen Eigenschaften herstellen kann. Trübung, die durch Zusat von Salzsäure entsteht, ist deshalb kein ausreichendes Kennzeichen. Dagegen läßt sich das Harz sammeln durch Schütteln der mit Salzsäure gekochten Flüssigkeit mit Nether, Abheben des Aethers und Berdunsten besselben, wobei das Harz als Rückstand bleibt.

Eine andere Methode, Harz in Seifen zu erkennen, rührt von Cailletet her. Wenn man nämlich eine Harz enthaltende Seife mit verdünnter Schwefelsare und Terpentinöl schüttelt, so lösen sich die Fettsauren im Terpentinöl auf, während von dem Harz nur so viel gelöst wird, daß das Bolumen des Terpentinöls von 20 C.C. sich ungefähr um 0,15 C.C. vermehrt. Das ungelöste Harz sammelt sich als voluminöse Schicht unter dem Terpentinöl an.

Um die große Berschiebenheit ber im Handel vorkommenden Seifen beffer 69 übersehen zu können, diene folgende Zusammenstellung von Seifenanalysen:

						•
Art der Seife.	Fettsture	Rali	Natron	Waffer	Beimengungen	Name des Unterfuchers
I. Rernseifen.						
Marmorirte Talgseise aus Potasche nach mehrjährigem				1		
Lagern	81,25	1,77	8,55	8,43		Seeren
Weiße Talgkernseife	61	'	9,7	23,8	3,6	Stockhardt
Diefelbe, frifch gefotten	58		8,4	28,8	2,3	,
Marmorirte Talgfernseife	72,3	l	9,7	14,8	0,8	" "
Diefelbe, frisch gefotten	60,9	l	8,9	25,6	1,2	l
Marfeillerfeife	66,99		7,80	21,24	4,0	Bolley
Diefelbe	68,01		7,25	23,41	1,33	
Kastilische Seife, specif. Gew.	İ					-
1,0705	76,5		9	14,5		Ure
Dieselbe, specif. Gew. 0,9669	75,2		10,5	14,3		,,
Palmölseife, ungebleicht	65,2		9,8	19,9	1,1	Stöckhardt
Diefelbe, gebleicht	61,2		9,7	24,8	1,3	*
Delfaure=Rernfeife aus einer				j		
rheinischen Fabrik	67,3		10,9	17,3	ļ	Deite
Bleichseife aus einer rheinischen						
Fabrif	74,5		7,9	13,1		"
Wachsfeife aus einer Magbes						
burger Fabrik	74,1		7,9	14,7		"
II. Leimfeifen.						
Weiße Talgseife	42,8	į	8,8	39,1	3,6	
Marmorirte Talgfeife	47,6		8,7	35,0	3,5	Stöckhardt
Rotosfeife	46,4		9,0	36,8	3,3	"
Londoner Rotosnufölfeife	22,0		4,5	73,5	0,0	**
Palmölseife	49,6		8,0	35,4	1,1	Ure Stöckharbt
III. Schmierseifen.		'				
Gewöhnliche Schmierseife	42, 8	9,1	ĺ	48	ļ	
Londoner weiche Seife	45,0	8,5	l	46,5	ł	Chevreul
Belgische grune Seife	36,7	7	ł	57	}	Ure
Schottische weiche Seife	47	8		45	1	•
, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,		~			, J	•

70 Worthbostimmung dor Soifon. Der Werth ber Seifen bestimmt sich im Allgemeinen durch ihren Gehalt an wirksamen Bestandtheilen, d. h. an Alkali und Fettsäuren. Bergleichen wir auf diese Weise Kern- und Leimseisen mit ein- ander, so verhalten sich, wenn wir von Schwindelseisen mit 60 bis 70 Proc. Wasser absehen, erstere zu letzteren annähernd = 6:5.

Für bie meisten Zwecke ift eine neutrale Seife vorzuziehen, ba bas freie Alfali, wenn in ben Seifen enthalten, weber für bie Beugfafer noch für bie Saut Aus diefem Grunde barf man bei ber Werthbestimmung einer Seife eigentlich auch nur das an Fettfäure gebundene Alkali berechnen und kann in Folge beffen, ba bochft felten Seifen mit freiem Fett vortommen, auch nur ben Fettfauregehalt ber Seifen ber Werthbestimmung zu Grunde legen. Bergleicht man auf Diese Weife Bern- und Leimseifen mit einander, so verhalten fich erftere zu letteren annahernb = 3 : 2. 3m Sandel verhalten fich die Breife der Rernfeifen au benen ber Leimseifen annähernd = 7:6. Es folgt bieraus, baf bie Leimfeifen entschieben zu theuer bezahlt werben. Tropbem haben in neuerer Zeit die Leimfeifen die Oberhand über die Rernseifen erhalten. Fragt man nach den Urfachen biefer Erscheinung, fo ift bie eine wohl bas beffere Schäumen ber Seifen, bie Rotosol enthalten, die hauptfächlichfte aber die icheinbare Billigfeit ber Leimfeifen. Man barf fich um fo weniger wundern, daß fich die Lente hierdurch täufchen laffen, ba außer burch chemische Analyse fich taum ber wirkliche Werth einer Geife fefiftellen lagt. Seifen auf ihren Werth durch die Menge bes Berbrauche ju bestimmen ift nicht gut möglich, ba ber Berbrauch zu fehr von ber Art bes Schmutes und ber Art bes Wafchens abhanat; höchstens in größeren Fabrifen, wo man bie Seife in gleicher Beife ju gleichen Zweden verwendet, würde nian nach langerer Reit aus bem Berbrauch auf die Beschaffenheit ber Seife schließen konnen.

Gestehungskosten der Seifen. Es bürfte noch von Interesse sein, bie Gestehungskosten wenigstens ber wichtigeren Seisen anzuführen. Gine solche Kostenberechnung kann allerdings nicht auf Genauigkeit Anspruch machen, da die Preise der Materialien, die Arbeitslöhne zc. zu verschiedenen Zeiten und an verschiedenen Orten verschieden sind; doch wird sie hinreichend sein, um die verschiedenen Seisen mit einander zu vergleichen.

Bei den hier folgenden Calculationen sind die derzeitigen Berliner Preise zu Grunde gelegt:

Talafaifa

		1.	æ u i	Rieri	C.			
	ılg							
150 " So	da (98 Proc.)	7	n	15	n			
50 " Ro	chfalz	_	77	15	n			•
	il t							
Feuerung, Arbe	ritslohn 2c	7	n	22 ¹ /	2 n			
900 P	fund Seife 🚃	106	Thir.	_	Sgr.,	1 Ctr. (ca. 10 ² / ₃	Thlr.

```
2. Marfeillerfeife.
```

```
600 Pfund Baumöl . . . 114 Thir. — Sgr.
150 " Soba . . . . 7 " 15 "
50 " Kochsalz . . . — " 15 "
100 " Kalt . . . . — " 7^{1/2} "
Feuerung, Arbeitstohn 2c. . _ 8 " 22^{1/2} "
```

900 Pfund Seife = 131 Thir. - Sgr., 1 Etr. ca. 142/3 Thir.

3. Bachefeife.

```
900 Pfund Talg . . . . 135 Thlr. — Sgr.

100 " Palmternöl . . . 15 " — "

125 " Kotosöl . . . . 25 " — "

285 " Soda . . . . 14 " 7^{1/2} "

Kalt und Salz . . . . — " 22^{1/2} "

Arbeitstohn 2c. . . . . . . 8 " — "
```

17 Etr. = 198 Thir. - Sgr., 1 Etr. ca. 112/3 Thir.

4. Harte Dleinseife.

15 Etr. Seife = 151 Thlr. — Sgr., 1 Etr. ca. 10 Thlr.

5. Efchwegerfeife.

```
600 Pfund Talg . . . . . 90 Thir. — Sgr. 240 " Kotosöl . . . . . 50 " — " 300 " Soda . . . . . . . . . 15 " — " Ralt, Arbeitslohn 2c. . . . . . . . . . 9 " — "
```

1750 Pfund = 164 Thir. — Sgr., 1 Ctr. ca. 92/3 Thir.

6. Billige Leimfeife.

```
      1000 $fund $Potosöl . . . . 180 Thfr. — Sgr.

      1000 " Balmternöl . . . 150 " — "

      315 " Balmiöl . . . . 44 " — "

      185 " Talg . . . . . 27 " 22½",

      1000 " Soda . . . . . 50 " — "

      125 " Botafche . . . . 11 " — "

      Ralf, Arbeitslohn 2c. . . . . 20 " 7½",
```

75 Ctr. Seife = 483 Thlr. - Sgr., 1 Ctr. ca. 62/3 Thlr.

Anwendung ber Seifen.

Die Seifen unterscheibet man gewöhnlich dem Zwede nach, dem sie dienen sollen, als Hausseifen, Seifen für technische Zwede und medicinissche Seifen. Die Hausseifen dienen zum Reinigen theils der menschlichen Haut (Toiletteseisen), theils der Wäsche (gewöhnliche Waschseise), theils der Fußsböben, Treppen 2c., wozu besonders die Schmierseise benutzt wird.

Unter Seifen für technische Zwecke versteht man besonders die Seifen für Farber und Walker. Die Seifen für die Färber muffen vollständig neutral sein ober etwas unverseiftes Fett auf keinen Fall aber freies Alkali enthalten. Die Walkseifen muffen frei sein von fremden Beimengungen, wie Stürkemehl, harz zc., die sich in der Zeugsaser seistenen könnten. Die Schmierseisen zum Walken, die überschüfsiges Alkali enthalten, muffen aus reiner Potaschenlauge gesotten werden,

ba Ralilauge bas Beug weniger angreift als Cobalauge.

Der größte Uebelftand bei Unwendung ber Seife liegt in bem Behalt bes meiftens am bequemften ju Gebote ftebenden Baffere an Ghpe und anderen Raltfalgen. Bier findet bann eine Berfetzung ber Seife'in ber Art ftatt, bag fich unlöeliche Raltfeife und ein unwirtfames Alfalifalz, fcmefelfaures Natron 3. B., bilbet; es tann bier bann teine lofenbe Ginwirfung ber Seife ftattfinden. Ralffeife folagt fich überdice in ben Geweben nieber. Diefer Rieberfchlag wird balb fehr gelb und muß als ein fehr unangenehmer Schmut betrachtet werben, ber nur fehr fchwer wieber ju entfernen ift, ba er faft nur ber mechanischen Behandlung weicht. Cobald man baber nicht im Stande ift, fich möglichft talffreies, sogenanntes weiches Waffer zu verschaffen, thut man febr wohl, die jum Bafchen und erften Spillen erforberliche Menge unter Bufat einer gentigenben Quantität Goda jum Rochen zu erhiten, abseten zu laffen und flar von bem Niederschlage abzuziehen. Diese Reinigung bes hurten Wassers burch Soba bringt eine wesentliche Ersparniß, wie ein Beispiel leicht zeigt. Enthält bas Wasser in 100000 Thin. 30 Thie. Ralf (CaO), und es enthält zuweilen boppelt und breis mal fo viel, fo find auf 100000 Liter Waffer etwa 57 Rilogr. reine Goda erforberlich, um es weich gu machen. Wendet man feine Coba an, fo wird bas Wasser zuerft ungefähr 145 Rilogr. Seife zerfeten und unwirksam machen; ber Breis ber angegebenen Mengen Soba und Seife wird fich ungefähr wie 1:16 verhalten.

Die Seife in der Medicin. Auch als Heilmittel findet die Seife Berwendung. Ihre Wirtung auf den Organismus fällt im Allgemeinen mit der der Alkalien zusammen; nur ist sie wegen des geringen Gehalts der Seife an Alkali bebeutend schwächer. Man würde, um innerlich eine ähnliche Wirkung wie durch die kohlensauren Alkalien zu erzielen, eine sehr große Dosis Seife geben müssen. Die bedeutenden Quantitäten Fettsäuren, welche dadurch mit in den Magen gelangten, würden aber sehr störend auf die Berdanung wirken. Aus diesem Grunde und wegen des schlechten Geschmacks empsiehlt sich die Seise innerlich sehr wenig. Angewandt ist sie übrigens innerlich gegen Magensäure, gegen Harerleibsstodungen, Gekrössdrüsenanschwellung, Fettsucht,

sowie zur Neutralisation bei Bergiftungen burch Säuren in Form von Seifenwasser. Bu bem letztgenannten Zwecke verdient sie deshalb Beachtung, weil man sie in ben meisten Fällen am ersten zur Dand hat, was hierbei sehr wesentlich ift.

Der äußerliche Gebrauch von Seife ist in vielen Fällen sehr zweckmäßig. Man wendet sie theils als Reinigungsmittel an, theils als Reizmittel fur die äusgere Haut in Babern, Waschungen und Einreibungen bei chronischen Hautaussschlägen, Unthätigkeit im Hautorgane bei trägem Säfteumtriebe, Stockungen u. dergl., um die peripherischen Nerven und Gefäße zu vermehrter Thätigkeit ans zuregen und dadurch belebend auf die physiologisch verwandten Organe zu wirken.

Die Schmierseise ist für die äußere Haut ein viel stärkeres Reizmittel als die harte Seise. Beim Einreiben reizt erstere die Haut so sehr, daß nicht nur entzündliche Röthe und schmerzhafte Anschwellung der Stelle erfolgt, sondern daß nach fortgesetzer Anwendung derselben sogar Blasenbildung und Ablösung der Spidermis sich einstellt. Wegen dieser mächtigen Reizung benutzt man sie als Hauptmittel gegen die Krätze. Durch die eingeriebene Seise werden theils die Krätzmilben selbst getöbtet, theils die Gänge derselben in der Epidermis zerstört.

Unter bem Namen "medicinische Seifen" existiren eine nicht unbedeutenbe Anzahl Seifen, die ihre arzneiliche Wirkung beigemischten Stoffen verbanken.

3ch laffe bie häufiger bargestellten hier folgen:

Jobseife. 12 Theile Talgkern= ober Marseillerseise und 1 Theil 306kalium werden gepulvert, bann innig gemischt, mit etwas atherischem Dele parsitmirt und zu Stücken geformt. Die Jobseise bient zum Waschen und Baben bei scrophulösen Hautausschlägen.

Chlorseife. 8 Theile Seifenpulver und 1 Theil Chlorfalt werden gemischt und die Mischung zu Studen geformt. Dies Praparat dient zur Desinfection

nach unreinen Untersuchungen und Sectionen.

Campherfeife. 10 Theile Seifenpulver und 1 Theil Campher.

Terpentinseife. 1 Pfund gepulverte weiße Marseillerseife, 1 Pfund Terpentinöl und 2 Unzen kohlensaures Kali werden sorgfältig gemischt. Die Masse hat Salbenconsistenz; sie sieht ansangs weiß aus, wird aber mit der Zeit gelb. Sie eignet sich sehr gut zu Einreibungen bei veralteten Geschwülsten, Berhärtungen, gichtischen, rheumatischen Contracturen, Drüsenanschwellungen, hydropischen Geschwülsten, Lähmungen, Frostbeulen u. dergl.

Jalapenseise. 2 Unzen Jalapenharz und 2 Unzen Marseillerseise werben mit 4 Unzen rectificirtem Beingeist bigerirt und erweicht, und schließlich im Dampfbabe zu einer graubraumen Billenmasse abgebampft. Die Jalapenseise wird

innerlich als Abführmittel genommen.

Guajakfeife wird dargestellt durch Berseisen von Guajakharz mit Ralilauge. Erotonfeife. 2 Theile Crotonöl werden mit 1 Theil Ralilauge verseist. Die Crotonseise wirkt absührend.

Tanninseise. 16 Theile Seifenpulver werben mit 1 Theil Tannin gemischt und zu Studen gesormt. Diese Seife bient zum Waschen bei Frostschäben, bei Sand- und Fußschweißen.

Honigseife. 16 Theile Seife, 1 Theil Honig; gegen fprobe, aufgeriffene Saut.

Theerfeife. 16 Theile Seifenpulver werden mit 1 Theil Birkentheer gemischt und bann zu Studen geknetet; die Seife dient als Waschmittel bei Hautsausschlägen.

Ricinusölseife wird dargestellt durch Berseifen von Ricinusöl mit tauftischer Magnesia. Dieselbe ist weiß, geruchlos und von tratendem Geschmad und

wirft innerlich genommen als Abführmittel.

Surrogate für Soife. Man hat vielfach versucht, die Seife burch andere 74 Mittel zu erfeten. Die rein chemische Leiftung ber Seife tann burch freies Mettali billiger erzielt werben, aber nicht mit ber gleichen Sicherheit fur bie Schonung ber Gewebe und nicht ebenso wirtsam bei gleicher Berbunnung, weil man bieselben fogleich mit einer vorher gang verbunnten Lösung behandeln muß und nicht die im Augenblick ber Berfetung ber Seife burch Waffer fich abscheibenbe concentrirtere Alfalilofung anwenden tann. Man fucht beshalb die Seife burch concentrirtere Löfungen von tohlensaurem Alfali, welches nicht abend und nicht so gerftorend wirft, babei am allerwohlfeilften ift, zu erfeten. Aber baffelbe loft bas fett, bie eiweißhaltigen Stoffe, überhaupt ben Schmut nicht fo leicht wie tauftische Lauge. Dennoch findet es heutzutage viel Anwendung, nicht nur zum Reinigen gröberer Stoffe, Golg, g. B. Fugboben, Treppen u. f. w., fondern auch in ber Dampfwafche für feinere Bewebe, wobei nur barauf ju achten, bag tein Theil ber Bewebe trodenem Dampf ausgesett werbe, indem bann die Sobalofung bis zu einer nachtheiligen Concentration verdampft.

Die mechanische Wirkung ber Reibung sucht man nicht selten burch Anwenbung von Burften, welche man einseift, ober burch Schlagen mit Holzhammern, ober indem man die Gewebe in Fässern mit Holzkugeln umlaufen läßt, ober durch Unterlagen von mit Zink bekleibeten gesurchten Brettern zu ersetzen, aber mit mehr ober minder nachtheiliger Beschädigung der Gewebe durch die mechanische Ein-

wirtung.

Anlage einer Seifenfabrit.

Bei einem Fabrikzweige, wie die Seifenfabrikation, der in so verschiedener Ausdehnung und unter so verschiedenen Berhältnissen betrieben wird, ist es sehr schwierig, specielle Borschriften für Anlage und Einrichtung der Fabrik zu geben. Folgende Grundsätze durften, wenn es sich darum handelt, eine neue Fabrik anzulegen, von allgemeiner Bebeutung sein.

Man mahle, wenn irgend möglich, einen Plat an einem Fluffe, einerfeits um weiches Waffer für bie Laugenbereitung zu haben, andererseits um bie vielen

Abfälle, wie Ralt, Unterlauge 2c., bequem beseitigen zu können.

Die Darstellung der Laugen und das Sieden der Seifen wird zu ebener Erbe ausgeführt. Die Kessel, die hierzu dienen, werden so eingemauert, daß der untere Theil derselben in die Kellerräume ragt; in dem Keller befinden sich dann die Feuerungen.

Die Formen für die harten Seifen werben auch zu ebener Erde und moglichft in ber Nähe ber Siebekeffel aufgestellt. Sind die Seifen barin erstarrt, werben sie in Blöde geschnitten und nach oben in den ersten Stod gewunden, um in Riegel geschnitten zu werden. Die Seifenriegel kommen dann in die Trodenräume. Diese mussen lustig, aber vor Regen und Schnee geschützt sein. Sind die Trodenräume nicht genligend geschützt, so muß bei jedem Unwetter die Seife fortgenommen werden.

Die Schmierseife pumpt man mittelst einer Pumpe aus dem Keffel und läßt sie durch eine Rinne in den Keller in eiserne Kasten zum Abfühlen fließen. Ift sie hier erkaltet, wird sie in Tonnen gefüllt und versandt.

Für die Fette und Dele mussen kuble Lagerräume bei der Fabrik vorhanden sein; für die letzteren kann man auch dicht bei der Siederei in die Erde gemauerte Bassins anlegen, aus denen man mittelst Pumpen das Del gleich in den Siedeskestellel schafft.

Das Lager für Potasche und Soda muß trocken sein. Ist im ersten Stock über der Siederei genügend Raum, so kann man die Fässer mittelst Hebevorrichtungen borthin bringen; soll dann Soda oder Potasche gebraucht werden, so läßt man dieselben durch angebrachte Rinnen nach unten in die Laugenkessel gelangen.

Besitzt die Fabrik einen Dampskessel, so werden zwedmäßig alle Hebevorrichstungen und Bumpen durch Dampskraft getrieben.

Tabellen.

1. Tabelle über den Gehalt der Lösungen von kohlensaurem Rali an trodnem Salz nach Gerlach.

Proc.	Specif. Gewicht	Proc.	Specif. Gewicht	Proc.	Specif. Gewicht
. 1	1,00914	15	1,14179	29	1,28999
2	1,01829	16	1,15200	30	1,30105
3	1,02743	17	1,16222	31	1,31261
4	1,03658	18	1,17243	32	1,32417
5	1,04572	19	1,18265	33	1,33573
, 6	1,05513	20	1,19286	34	1,34724
7	1,06454	21	1,20344	35	1,35885
8	1,07396	22	1,21402	36	1,37082
9	1,08337	23	1,22459	37	1,38279
10	1,09278	24	1,23517	38	1,39476
11	1,10258	25	1,24575	39	1,40673
12	1,11238	26	1,25681	40	1,41870
13	1,12219	27	1,26787	45	1,48041
14	1,13199	28	1,27893	50	1,54408

2. Cabelle über ben Gehalt ber Löfungen von tohlenfaurem Natron an tryftallifirtem (10fach gewässertem) unb an wasserfreiem Salz, nach h. Schiff.

Specif. Gew.	Proc. an Trypallifirtem Salz	Proc. an wasserfreiem Salz	Specif. Gew.	Proc. an Frystallisirtem Salz	Proc. an wasserfreiem Salz
1,0088	1	0,370	1,1035	26	9,635
1,0076	2	0,747	1,1076	27	10,005
1,0114	3	1,112	1,1117	28	10,376
1,0153	4	1,482	1,1158	29	10,746
1,0192	5	1,853	1,1200	30	11,118
1,0231	6	2,223	1,1242	31	11,488
1,0270	7	2,594	1,1284	32	11,859
1,0309	8	2,965	1,1326	33	12,230
1,0348	9	3,335	1,1368	34	12,600
1,0388	10	3,706	1,1410	35	12,971
1,0428	11	4,076	1,1452	36	13,341
1,0468	12	4,447	1,1494	37	13,712
1,0508	13	4,817	1,1536	38	14,082
1,0548	14	5,188	1,1578	39	14,453
1,0588	15	5,558	1,1620	40	14,824
1,0628	16	5,929	1,1662	41	15,195
1,0668	17	6,299	1,1704	42	15,566
1,0708	18	6,670	1,1746	43	15,936
1,0748	19	7,041	1,1788	44	16,307
1,0789	20	7,412	1,1830	45	16,677
1,0830	21	7,782	1,1873	· 4 6	17,048
1,0871	22	8,153	1,1916	47	17,418
1,0912	23	8,523	1,1959	4 8	17,789
1,0953	24	8,894	1,2002	49	18,159
1,0994	25	9,264	1,2045	50	18,530

3. Seifensubtabelle von A. Bring.

a. Für Ralifeifen.

100 Theile ber nachstehenden Sette brauchen gur völligen Berfeifung

,	Ka O	KaO, HO	KaO, CO ₂	Kalilauge Grabe nach Baumé			
			8		20	26	35
Talg	16	191/3	24	392	129	97	72
Delfaure	$16^{2}/_{8}$	20	25	233	133	100	75
Palmöl	$17\frac{1}{2}$	202/3	26	345	138	103	77
Rofosöl	$20^{1}/_{2}$	241/3	301/2	405	162	122	90

b. Für Natronseifen.

	NaO	NaO,HO	NaO, CO2	Natronlauge Grabe nach Baumé			
				10	20	25	30
Talg	102/3	132/3	181/3	273	137	105	80
Delfaure	11	141/8	19	287	143	110	84
Palmöl	111/2	15	20	300	150	115	89
Rotosöl	$13\frac{1}{2}$	171/2	23	350	175	135	103

Die mit fetten Ziffern gebruckten Laugen in obiger Tabelle vollführen bie Berfeifung am besten, die mit halbfetten Ziffern gut, die mit gewöhnlichen Ziffern schwierig.

Library.

4. Tabelle zur Bergleichung bes specifischen Gewichts mit ben Graben nach Baumé.

Specif. Gewicht	Grade Baumé	Specif. Gewicht	Grabe Baumé	Specif. Gewicht	Grabe Baumé
1,000 1,007 1,014 1,020 1,028 1,034 1,041 1,049 1,057 1,064	0 1 2 3 4 5 6 7 8	1,080 1,088 1,096 1,104 1,113 1,121 1,130 1,138 1,147 1,157	11 12 13 14 15 16 17 18 19	1,176 1,185 1,195 1,205 1,215 1,225 1,235 1,245 1,256 1,312	22 23 24 25 26 27 28 29 30
1,072	10	1,166	21	1,375	40

Toilettegegenstände.

Ginleitung.

Schon in den ältesten Zeiten standen wohlriechende Stoffe in großem Ansiehen. Die alten Achtypter balsamirten die Körper ihrer hingeschiedenen Freunde mit wohlriechendem Del und Balsam, um sie vor Verwesung zu schilten, sie verbrannten wohlriechende Substanzen auf den Altüren, um ihre Götter zu ehren. Die Bibel giebt uns gleichfalls zahlreiche Beweise, daß die Bereitung und Benntung von Wohlgerichen sehr verbreitet war. Moses erhielt den Auftrag nach Art des Apothesers zwei dustende Spezereien zu bereiten, von denen die eine vom goldenen Altare ihren Wohlgeruch aufsenden, die andere den Leib des Priesters salben sollte. Die Braut im hohen Liede freut sich der Narde, des Zimmts, der Alos und der Myrrhe; Hesetiel beschuldigt die Juden der Gottesentheiligung, weil sie Weihrauch, der Gott zum Opfer dienen sollte, zu eigenem Gebrauch verwandt hatten, und Jesaias klagt sie aus demselben Grunde der Treulosigkeit gegen Gott an.

Sehr ausgebehnt war ber Gebrauch köstlicher Salben und Spezereien bei ben Griechen. Die Mannigfaltigkeit ber bamals schon gebrauchten Parsüme zeigt sich barin, daß die Athener zwar den Beilchenbuft vor Allem schützten, aber auch wieder sitt jeden Theil ihres Körpers besondere Parsümerien anzuwenden liebten: das Del der Palme wurde als Einreibung für Wange und Brust am geeignetsten gehalten, die Arme mit einem Balsam der Minze bestrichen, Majoran lieferte sür Haar und Augendrauen das beliebteste Del und Thymian das Parsüm sitr Kinn und Nacken. — Die Parsümerien theilte man ohne Rücksicht auf ihren Geruch in dickere, von der Consistenz der Salben und des Wachses, und in dünnsstüssige, dlartige Peoducte ein. Es galt als wollistig und weidisch, wenn sich der letzteren ein Mann bediente; diesem war nur der Gebrauch von wohlriechenden, dickeren Salben gestattet. Schon zu Solon's Zeiten nuß der Luzus mit Parsümerien ein sestrauf von Varsümerien sen bieser erließ ein Geseh, worin den Atheniensern der Vertauf von Parsümerien wenigstens an Männer verboten wurde.

Bon Griechenland gelangte die Kenntniß der Parfilmerien nach Rom. Plinius macht mannigfaltige Mittheilungen über die Art und Weise, wie man die Weihranch-Droguen einsammelte, und zu welchem Preise man sie verkaufte. Wohlseichende Dele und Bulver wurden nach Seneca von seinen verweichlichten Zeitzgenossen verschwenderisch gebraucht. Dreimal des Tages salbten sie sich, namentlich nach dem Bade, wohin sie die kostbaren Spezereien in reich verzierten kleinen Gefäßen "Narthecia" genannt mit sich nahmen. Auch dei Schauspielen und Thiergesechten wurden die Amphitheater stets mit Wohlgerlichen erfüllt. — Von dem Kaiser Nero wird erzählt, daß er dei der Begrübnißseier seiner Gemahlin Boppaea mehr Käucherwaaren verbrauchte, als ganz Arabien damals in einem Jahre liefern konnte.

Zu jener Zeit war ber Handel mit wohlriechenden Droguen für den Osten, besonders stür Arabien, ein bedeutender; gar manches Schiff segeste nach dem Rothen Meere und manches Kameel wurde mit Wohlgerlichen schwer beladen. Im sidlichen Italien wurden diese Artikel weiter zu Salben ze. verarbeitet. Das Gewerbe der Salbenmacher (Unguentarii) war so ausgebreitet, daß die große Straße Seplasia im alten Capua einzig und allein von dieser Zunft bewohnt gewesen

fein foll.

Nicht weniger ausgebreitet als im Alterthume war der Berbrauch von Parfümerien im Mittelalter. Besonders an den Hösen von Frankreich und England wurde großer Luxus damit getrieben. Am glänzenden Hose Ludwig's XV. ging der Luxus darin ins Großartige. Es gehörte zum seinen Tone, mit der Art der Barstume stets zu wechseln. Die königlichen Zimmer dusteten den einen Tag nach Beilchen, den anderen Tag nach Rosen, den dritten nach Orangeblithen u. s. f. Herren und Damen trieben damals in gleicher Weise mit dem Gebrauche von Barstumerien Luxus. "Es wurde als Galanterie gegen die Schöne angesehen, wenn ihr Berehrer ihre Lieblingsparstumerie zu seiner Toilette benutzt hatte; in ähnlicher Weise, wie in den Ritterzeiten der Ritter die Farben seiner Dame trug, so sucht der Cavalier zu Ludwig's XV. Zeit durch Parstumerie sich in den Geruch zu setzen, den die Dame als ihr angenehm bezeichnet hatte."

In England sollen zu keiner Zeit die Parsume mehr in Aufnahme, feiner und kostbarer gewesen sein, als während der Regierung der Königin Elisabeth. Diese hatte einen ganz besonders fein entwicklten Geruchssium, und nichts war ihr widerlicher als ein unangenehmer Geruch. Sie besaß einen Mantel von sogenanntem spanischen Leder von hohem Werthe, selbst ihre Schuhe waren parfümirt.

In unseren Tagen wird weniger in tibertriebener Beise von einzelnen Stänben Luxus mit Parsimerien getrieben; dasitr hat sich ihr Gebrauch auf alle Zweige ber Gesellschaft ausgebehnt. Hierdurch wurde es möglich, daß sich die Parsimerie zu einem selbständigen Fabrikzweig ausbildete. In Frankreich namentlich hat derselbe einen sehr bedeutenden Umfang erlangt und auch in den letzten Jahren nicht unwesentliche Fortschritte gemacht. Weniger kann man dies letztere von Deutschland sagen, was hauptsächlich wohl darin seinen Grund hat, daß hier das Publicum im Allgemeinen weit mehr auf die Billigkeit der Parsilme als auf ihre Feinheit sieht.

Gewinnung der Riechstoffe. Die Riechstoffe, beren sich ber Parsitmeur bebient, stammen sast sämmtlich aus bem Pflanzenreiche, nur wenige aus bem Thierreiche. Diese Gerüche sinden sich bei den verschiedenen Pflanzen in mehr oder weniger großer Menge in den verschiedensten Theilen berselben und rühren meist von einem flüchtigen Körper her, der mit dem Namen "flüchtiges oder atherisches Del" bezeichnet wird.

Bur Gewinnung der Riechstoffe benutt man je nach der Natur berselben und je nach der Menge, in welcher fie in den Pflanzen vorhanden sind, vier verschiedene Methoden: die Pressung, die Destillation, Maceration und Absorption.

- 1. Die Pressung. Die Pressung ist nur selten und zwar nur dann ausführbar, wenn die Pflanzentheile sehr reich an ätherischen Delen sind, wie z. B.
 die Schalen der Orangen, Citronen, Limonen zc. Man schlägt dann dieselben in
 ein starkes Tuch und setzt sie dem Druck einer Presse aus, die kein Del mehr abfließt. Die so erhaltenen ätherischen Dele sind noch mit wässerigen und schleimigen Theilen verunreinigt. Um dieselben hiervon zu befreien, läßt man sie eine Zeitlang
 ruhig stehen, die sich die wässerigen und schleimigen Theile abgesetzt haben, gießt
 dann die slüchtigen Dele von dem Bodensate ab und filtrirt sie schließlich noch
 burch ein Tuch oder Papier.
- 2. Destillation. Obgleich die atherischen Dele bei einer höheren Temperatur als das Wasser sieden, gehen sie doch mit den Wasserdümpfen über. Die Destillation wird entweder so ausgeführt, daß man die betreffenden Pflanzentheile mit Wasser in die Blase bringt und dann durch directes Feuer zum Sieden erhitzt, oder daß man die angeseuchteten Pflanzentheile allein hineindringt und Wasserdampf von unten eintreten läßt. Im ersteren Falle bringt man zweckmäßig noch einen Siedboden in der Blase an, auf dem die Pflanzen liegen und unter dem sich das Wasser besindet. Auf diese Weise kann ein Andrennen nicht stattsfinden und die erhaltenen Producte sind reiner.

Die mit Delbämpfen geschwängerten Wasserdampfe geben durch eine Ruhlsschlange, wo sie sich verdichten, in die Borlage, die sogenannte "Florentiner Flasche"

2

3

5

(Fig. 13). Diefelbe ift bei kleinerem Betriebe von Glas, bei größerem ebenfo wie die Destillirblafe von Rupferblech. Sie ift konisch geformt und hat unten

Fig. 13.

eine Seitenröhre bc, welche bis zu $^2/_3$ der Borlage reicht und oben bei c gebogen ist. Das bei der Desstüllation übergehende Gemenge von Del und Wasser sammelt sich in der Flasche durch die Deffnung a an; hier scheidet sich dasselbe in zwei Schichten, von denen die eine das Wasser, die andere das Del ist. Die meisten ätherischen Dele sind leichter als Wasset, sie schwimmen also oben auf. Hat sich dei fortgesetzter Destillation die Flasche über $^2/_3$ gefüllt, so fängt das Wasser an durch den Schnabel bei c abzulausen. Hat sich so viel Del angesammelt, daß es dem Ausslussohre nahe

kommt, so wird die Borlage gewechselt. Das aussließende Wasser besitzt in schwächerem Grabe den Geruch des atherischen Deles; man benutt beshalb diese Wasser unter bem Namen "bestillirte oder aromatische Wasser" ebenfalls in der Parstimerie.

Einige Dele sind schwerer als Wasser. Man trennt sie, indem man entweder mit einer Bipette das Wasser abhebt, oder indem man sie in einen gläsernen Scheibetrichter gießt, der mit gläsernem Hahn versehen ift, und das unten besindliche Del absließen läßt.

Die bestillirten Dele werden zur Rectification gewöhnlich noch einmal bestillirt und dann mittelst eines Scheibetrichters von dem mechanisch anhängenden Wasser getrennt.

Einige weniger flüchtige Dele, die mit viel Schleim und Harz gemischt sind, zieht man zwecknäßig zuvor mit Aether oder Weingeist aus und bestillirt den Auszug ab, wo dann das Harz zurückleibt.

Lufttrodene Bflanzen geben mehr atherisches Del als gang frifche, naffe.

Die Samen der Umbelliferen darf man zuvor nicht zerkleinern, sondern weicht sie einen halben Tag vorher in lauwarmem Wasser ein. Bei zerquetschten Samen hüllt in der Hitze das Eiweiß das Del ein. Das Del ist nur in der braunen Schale enthalken, der weiße Kern hat kein Del.

Bur Gewinnung der meisten ätherischen Dele wendet man die Destillation an; doch ist diese Methode zur Abscheidung der Wohlgerüche mancher Blüthen und zwar gerade der zartesten und lieblichsten nicht ausstührbar, da solche Blüthen theils zu wenig Del enthalten, theils das daraus destillirte Del an Schönheit verliert. Man wendet für solche Blüthen die Methode der Maceration und der Absorption an.

3. Macoration oder Inkusion. Die Maceration wird ausgeführt, inbem man die Blüthen mit geschmolzenem Schweinefett und Rindsfett, oder mit warmem Olivenöl mischt. Man bringt die Mischung von Blüthen und Fett in einem Topfe in ein Dampsbad, worin man das Fett eine Temperatur von ungefähr 65° C. annehmen läßt, man läßt die Blüthen 12 bis 48 Stunden in diesem warmen Fett, ersetzt sie dann durch neue und fährt damit sort, die das Fett die gewünschte Parsümstärke hat. Die so erhaltenen parsümirten sesten Fetten beite nin Frankreich "pommades", die parsümirten Oele "huiles antiques".

Biver hat filr biefen Iwed einen Apparat construirt, ber Aehnlichkeit hat mit den Raften, die zum Auslaugen der roben Goba bienen. Derfelbe besteht aus einem in sieben Sacher getheilten, rechtedigen Raften von verzinntem Rupfer, welcher durch Dampf geheizt wird. Das in einem höher liegenden, gleichfalls mit Dampf gebeigten Behalter befindliche Del ober Gett tritt in bunnfluffigem Buftande burch ben Boben bes erften Faches ein, burchbringt bie hier liegenden Blumen, tritt bann, wenn biefes Fach voll ift, burch ein Rohr in den Boben bes zweiten Faches, welches gleichfalls gefüllt wird, und fo fort, bis es in das lette Fach gelangt ift. Die Blumen befinden fich in Körben aus Drahtgewebe, welche nach einander in jebes Fach eingehängt werben und in einer Richtung, die berjenigen bes Fettes Die aus bem erften Fache genommenen Blumen entgegengesett ift, vorrliden. find vollständig erschöpft, bas aus dem letten heraustretende Wett ift mit Duft vollständig gefättigt. Diefes methodische Ausziehen geht fehr rasch vor sich und entzieht ben Blumen ihr ganges Barfum; nimmt aber außerdem nichts anderes auf. Gin einziger Apparat genugt, um taglich 800 Rilo Fett ju fattigen. Dauer ber Infusion muß möglichst abgefürzt werben, bamit nicht ein Erweichen ber Blumen eintritt.

Die Maceration wird angewandt bei den Blüthen der Drange (Citrus aurantium), des Pseisenstrauchs (Philadelphus coronarius), der Afazie (Acacia farnesiana), der Rose (Rosa centifolia), des Beilchens (Viola odorata) und bisweilen der Reseda (Reseda odorata).

4. Absorption (Enfleurage). Die Absorption kommt in Anwendung 6 bei sehr zarten Blüthendissen, auf welche die Erwärmung nachtheilig wirkt. Der dazu verwendete Apparat besteht in einer großen Anzahl 15 Zoll breiter, 18 Zoll langer hölzerner Rahmen, welche in der Hälter Höche eine Glasplatte enthalten, so daß auf seder Seite derselben ein hoher Rand bleibt. Die Ränder sind so, daß die Rahmen genau schließen und sest aux pommades". Diese Vorrichtung heißt "chassis aux vitres" oder "chassis aux pommades". Die hierzu verwendeten Fette, die eine Bomadenconsistenz haben, werden auf die Fläche der Glasplatte in der Stärke von 1/10 Zoll mit der Vorsicht ausgestragen, daß kein Fett ans Holz kommt; dann werden die Blüthen ausgestreut und die Rahmen auf einander gesett. Die so geschichteten Kästen werden dann oben und unten durch eine Glasplatte geschlossen. Nach Verlauf von 1 bis 2 Tagen entsernt man die Blüthen und ersetzt sie durch frische; wird dies durch 40 bis 50 Tage fortgeset, so sind die Fette mit Dust gesättigt.

Zum Parfilmiren von Delen bedient man sich statt der Glasplatten eines Metallsiebs. Darauf legt man ein Stück dicken Baumwollenzeuges, das mit Del getränkt ist, bestreut dasselbe mit Blüthen und erneuert dieselben, die das Del mit Bohlgeruch gesättigt ist. Das Zeng wird dann ausgepreßt und das Del

filtrirt.

Biver wendet zum Zweck der Enfleurage den in Fig. 14 (a. f. S.) abgebildeten 7 Apparat an. Das Fett wird in dunne nubelähnliche Faden verwandelt und auf Drahts gewebe gebracht, die in Rahmen gespannt find und mit verzinnten Metallblechen, auf welche bie zu extrahirenden Blumen geschichft werden, in die Falze zweier hermetisch verschließbarer Schränke eingeschoben werden. Diese beiben Schränke Rig. 14.



oder Schrankabtheilungen stehen mit ihren unteren Theilen in Berbindung, so daß ein schwacher Luftstrom mittelst Blasebalg aus dem einen in den anderen geführt wird und abwechselnd sämmtliche Schichten der Blüthen und des fein zertheilten Fettes durchströmt. Die parsümirte Luft giebt nach kurzer Zeit die flüchtigen Tuftstoffe an das Fett dis zur vollständigen Sättigung desselben ab. Diese Operation erfordert 48 Stunden, während das ältere Berkahren wenigstens drei Wochen beansprucht. Da zwischen dem Fette und den Blüthen keine directe Bezrührung stattsindet, so wird jede Färdung, jeder Kräutergeruch vermieden.

Angewendet wird die Methode der Absorption bei den Blüthen des Jasmins (Jasminum odoratissimum), der Reseda (Reseda odorata), des Beilchens (Viola odorata) und der Tuberose (Polianthes tuberosa).

8 E. Millon veröffentlichte 1856 ein Verfahren, das unter gewissen Umsständen die Methode der Maceration und Absorption ersetzen soll, indem Fette und Oele durch flüchtige Lösungsmittel ersetzt, und diese letzteren nachher durch Destillation von den Riechstoffen getrennt werden. Piver hat dies Versahren in die Praxis

eingeführt. Dasselbe umfaßt drei verschiedene Brocesse: 1. die Abscheidung des Barfilms durch Infusion, 2. die Destillation des Lösungsmittels bei niederer Temperatur, 3. die Entsernung der letten Spuren des Lösungsmittels durch Bersbampfen.

Zur Abscheibung des Riechstoffs aus den Blumen wendet Kiver einen Apparat an, der aus drei Berdrängungschlindern besteht. Das Ende eines jeden ist vollsommen luftdicht mit einer abnehmbaren Borlage verbunden, die zur Aufnahme der Flüssigkeit aus dem Cylinder bestimmt ist. Die Flüssigkeit wird aus dem ersten Cylinder in den zweiten gegossen, der gleichfalls mit Blumen gefüllt ist, und so fort. Die Blüthen werden auf diese Weise dreimal, disweilen auch viermal mit den Lösungsmitteln — Acther, Schweselschlenstoff oder Chlorosorm — behandelt. Je nach der Berschiedenheit der zu extrahirenden Blumen wird auch ein verschiedenes Lösungsmittel angewandt. Das Product der dritten Insussin kommt über zweimal infundirte Blumen, dann auf solche, die erst einmal infundirt sind, zuletz auf ganz frische Blumen. Die mit Duft gesättigten Lösungsmittel werden dann destillirt.

Die Destillation muß bei einer Temperatur vorgenommen werben, welche nur wenige Grade über dem Siedepunkte des angewandten Lösungsmittels ist, d. h. für Aether bei 35 bis 40° C., für Schwefelkohlenstoff bei 45° C., für Chloroform bei 62 bis 68° C.

Die letten Theile des Lösungsmittels lassen sich aus dem Parfilm nur schwieserig entfernen. Um dies zu bewerkstelligen, wird der Rücktand von der Destillation im Wasserbade in einem halbenlindrischen Abdampsgefäße erhipt, welches auf einer horizontalen Axe angebracht ist, so daß man es zur Bewegung der darin enthaltenen Masse beständig schaufeln kann, während ein Bentilator oder Exhaustor die letten Spuren des Lösungsmittels austreibt. Schließlich wird das Parfüm noch mit Wasser gewaschen, dem ganz geringe Mengen Alkali beigemischt sind, so daß nur das reine Parsüm der Blüthen zurückbleibt.

Bolle Bluthe und absolute Frische der Blumen sind bei Anwendung dieser Methode, um ein günstiges Resultat zu erlangen, durchaus ersorderlich. Manche Blumen geben ihr Parsum nur ab, nachdem sie mehrere Stunden der Einwirkung der Sonnenstrahlen ausgesetzt gewesen sind; andere hingegen mussen vor Sonnensaufgang gesammelt werden. Dies lernt man am besten durch die Praxis kennen.

Bei Anwendung des Millon'schen Verfahrens empfiehlt hirzel als Lösungsmittel der Parfüme die gut gereinigten leichtslüchtigen Bestandtheile des pennsylvanischen Steinöle, welche unter dem Namen Petroleumather in den Handel kommen.

Therese Preschel wendet folgende Modification bes Absorptionsversahrens 9 zur Abscheidung bes Barfitms aus ben Blüthen an. Sie stellt Kohlensaure aus Marmor mit Salzsäure bar, läßt dieselbe behufs der Reinigung durch eine bis zur Hälfte mit Wasser gefüllte Flasche streichen und dann in einen Behälter gelangen, in welchem sich die wohlriechenden Pflanzen befinden. Die Kohlensaure durchströmt diesen Blumenbehälter und gelangt sodnn mit Wohlgeruchen imprägnirt in einen

neuen Behälter, wo fie die letteren an die in demfelben befindliche Flüfsigkeit absetzt und schließlich ihres Ouftes beraubt burch ein angebrachtes Rohr entweicht.

Die ätherischen Oole. Die ätherischen Dele sind bei gewöhnlicher Temperatur meist flüssig, seltener fest; im letteren Falle schmelzen sie beim Erhitzen leicht und unzersett. Sie sind für sich unzersett flüchtig und gehen auch beim Erhitzen mit Wasser mit den Dämpsen desselben über. Sie besitzen einen starken, theils angenehmen, theils widrigen Geruch, und einen brennenden Geschmad. Sie sind im Wasser nur in sehr geringer Quantität löslich und vermögen auch selbst etwas Wasser auszulösen. Aether, Alkohol, Schweselkohlenstoff, Benzin, Chlorosorm und sette Dele lösen die ätherischen Dele seicht.

Die atherischen Dele bestehen zum Theil aus Kohlenstoff und Wasserstoff, zum Theil aus Kohlenstoff, Wasserstoff und Sauerstoff und zum Theil aus Koh-

lenftoff, Wafferftoff und Schwefel.

Sett man die atherischen Dese einer niedrigen Temperatur aus, so scheibet sich oft ein sester, krystallinischer Stoff aus ihnen ab, der den allgemeinen Namen Stearopten führt, während der slüssig bleibende Theil Eläopten genannt wird. Bisweisen sind Eläopten und Stearopten gleichmäßig, disweisen verschieden zusammengesetz; in ihren Eigenschaften unterscheiden sie sich stets. Die unvermischt mit Eläopten vorkommenden Stearoptene nennt man auch Campherarten, besonders die sauerstoffhaltigen.

In der Parsumerie werden hauptfächlich folgende atherische Dele benutt:

1. Neroliöl. Das Nerolis ober Orangeblitthöl wird durch Destillation ber Orangeblüthen gewonnen. Das seinste ätherische Del, "Neroli petale", geben die Blüthen des süßen Pomeranzenbaumes (Citrus Aurantium L.); etwas gerinsger ist das aus den Blüthen der bitteren Pomeranze oder Sevillaorange (Citrus Bigaradia Duham) erhaltene "Neroli bigarade"; viel geringer ist das "Neroli petitgrain", welches aus den Blüthen und Früchten verschiedener Citrusarten abbestüllirt wird.

Das Nevoliöl ist frisch bereitet farblos, röthet sich balb am Lichte, hat ein specif. Gewicht von 0,819 bis 0,9 und einen sehr angenehmen Geruch und bitteren Geschmad. Es ist wie alle ätherischen Dele, die von Citrusgewächsen stammen, sehr geneigt zur Orhbation, wenn es der Luft und dem Lichte ausgesetzt ist, und muß deshalb an schattigen Orten ausbewahrt werden. Es soll aus zwei Delen bestehen, von denen das eine angenehm riecht und im Orangeblüthenwasser reichlich gelöst, das andere in Wasser safter unlösslich ist.

- 2. Portugalöl. Das Pomeranzenschalen- ober Portugalöl wird durch Pressung und burch Destillation der äußeren Schalen der Pomeranzen erhalten; es ift gelblich, riecht angenehm, hat ein specif. Gewicht 0,819 bis 0,9 und stebet bei 180° C.
- 3. Bergamottöl. Durch Pressen ber äußeren Fruchtschalen ber Bergamotte (Citrus Aurantium var. Bergamium) wird das Bergamottöl dargestellt. Dasselbe ist schwach gelblich gefärbt, riecht angenehm, hat ein specif. Gewicht

= 0,869, siedet bei 153° C., doch ist der Siedepunkt nicht constant, und erstarrt bei — 24° C. Es ist vor Luft und Licht zu bewahren. Beim Ausbewahren setzt es allmälig ein gelbliches Pulver (Hosporidin) ab.

Es scheint aus zwei burch Destillation schwierig gu trennenden Fluffigfeiten

gu befteben.

4. Eitronenst. Das Eitronenst erhält man burch Pressung ober burch Destillation ber Schalen ber Eitronen, ber Früchte von Citrus media. Die Blüthen dieses Baumes geben bestillirt das Citronenblithöl, ein sehr lieblich dustendes und dem Neroliöle ähnliches ätherisches Del. Das Eitronenst ist blaggelb, riecht staat nach Citronen und ist dußerst empfindlich gegen Luft und Licht. Es hat ein specif. Gewicht — 0,85 und siedet bei 165° C.

Das Limonen= und Limettebl ift dem Citronenöl sehr ähnlich und wird durch Pressung der Fruchtschalen von Citrus Limonum und Citrus Limetta

bargeftellt.

5. Rosenöl. Das Rosenöl wird aus den Blitthen der Rosa centisola L., R. damascena L., und R. moschata L. destillirt. Dasselbe ist gewöhnlich sarblos oder blaßgelblich; sein specif. Gewicht bei 32° C. ist = 0,832. Das türztische Rosenöl siedet bei 222° C. und erstarrt bei + 15° C.; das italienische erstarrt bei + 16° C.

Ausgebehnte Rosenfelber befinden sich zu Abrianopel (europäische Türkei); Brussa, Uslak (asiatische Türkei); Ghazepore (Indien). — Das Rosenöl von Kaschmir gilt als das vorzüglichste. Man destillirt dort zweimal dasselbe Wasser über frische Rosen, läßt es in offene Gefäße fließen und stellt letztere Nachts in kaltes Wasser. Das Rosenöl scheibet sich dann auf dem Wasser in kleinen Stücksen oder Tröpfichen ab, welche mit dem Blatte einer Schwertlilie sorgfältig abgehoben werden. Dieses Del ist in der Kälte dunkelgrun, fest wie Harz und wird selbst

bei 1000 C. nicht gang fluffig.

Das Rosenöl wird vielfach gefälscht. Ein gewöhnliches Fälschungsmittel ist Geraniumöl. Gleiche Theile Rosenöl und englische Schweselsaure mit einander gemischt zeigen den unveränderten Rosengeruch, während das Geraniumöl dadurch einen sehr starten und unangenehmen Geruch bekommt, so daß es ziemslich sicher als Zusat des Rosenöls erkannt werden kann. Rosenholzöl, das auch zur Berfälschung des Rosenöls dient, und Geraniumöl werden durch Schwesselsaure gebräunt, reines Rosenöls dient, und saffen sich letztere Dele, wenn sie dem Rosenöl zugesetzt sind, mit Hilse von Jod erkennen. Stellt man nämlich das Rosenöl in einem Uhrglase auf einen Teller neben ein anderes Glas, in dem sich ein wenig Jod besindet, und bedeckt das Ganze mit einer Glasglocke, so wird es, wenn es vermischt ist, von dem verdunstenden Jod sehr bald braun bis schwarz gefärbt; ist es rein, bleibt es farblos.

Auch Wallrath wird dem Rosenöl öfter zugesett. Taucht man die Flaschen mit verbächtigem Dele in Wasser von 25° C., so wird das atherische Del fluffig,

mahrend fich ber Wallrath abfest.

6. Bittermandelöl. Bur Darstellung bes ätherischen Bittermandelöls preßt man die bitteren Mandeln, die Früchte von Amygdalus communis L., um das fette Del zu entfernen, versetzt den zurückleibenden Preßtuchen mit warmem

Wasser und etwas Salz und rührt damit zu einem Brei. Nach 24stündigem Stehen in der Wärme wird das Ganze der Destillation unterworfen. Das Amygsdalin der bitteren Mandeln zerspaltet sich bei dem Stehen mit warmem Wasser in Bittermandelöl, Blausäure und Zuder. 100 Pfund bittere Mandeln geben 12 bis 14 Unzen ätherisches Del.

Das Bittermandelöl, wie es im Handel vortommt, ift fast immer mit Blau- faure verunreinigt, so daß es giftig wirkt, während das chemisch reine nicht giftig ift.

Das reine Bittermandelöl ift farblos, leicht entzündlich und mit hellleuchstender Flamme brennbar; sein specif. Gewicht ist = 1,043; es siedet bei 178 bis 180° C.

Künstlich kann man Bittermanbelöl barstellen, wenn man nach Rolbe sestes Natriumamalgam mit einer gesättigten Lösung von Benzoösäure zusammensbringt und bafür sorgt, daß die Flüssigkeit durch Salzsäure immer etwas sauer erhalten wird. Die Benzoösäure verwandelt sich dann zum Theil in Bittermandelös.

Das Bittermandelöl muß in sehr gut schließenden Gefäßen ausbewahrt werben, da es sich bei Lustzutritt rasch verändert; gießt man es in flache Schasen aus, so geht es unter Aufnahme von zwei Atomen Sauerstoff vollständig in seste krystallinische Benzoösäure über: C_{14} H_6 O_2 (Bittermandelöl) + 2O = C_{14} H_6 O_4 (Benzoösäure).

Als Surrogat und als Berfälfchungemittel bes Bittermanbelofe bient in neuerer Zeit vielfach bas Nitrobengol (C14 H5 NO4), bas im Sanbel ben Ramen Mirbanöl (Essence de Mirbane) führt. Daffelbe wird burch Er= hiten von Bengol (C12 Ha) mit concentrirter Salpeterfaure bargestellt. Es ift farblos bis gelblich, untöslich in Baffer, mit Altohol und Aether in jedem Berhältniffe mischbar; es erstarrt bei - 30 C. zu Arnstallnadeln und fiebet bei + 2130 C. ungersett. Der Geruch des Nitrobengols ift von bem des Bitter= manbelole etwas unterschieben, boch fo wenig, bag nur Beitbtere ben Unterschieb erkennen. Bur fichern Erkennung bes Nitrobengole tann nach Maifch fein Berhalten zu altoholischer Ralilofung bienen. Während nämlich bas echte Bitter= manbelol fich burch Behandlung mit altoholifcher Ralilofung in Bengoefaure, bie an das Rali tritt, verwandelt, geht das Nitrobengol unter bemfelben Ginfluffe in ein dunkelbraunes Barg über, welches in Waffer unlöslich, in Altohol und Aether Ibelich ift, baraus in gelben Rryftallen anschieft und von feinem Entbeder Binin ben Namen Azornbenzid erhalten hat.

Der Versuch wird so angestellt, daß man etwa 1 Gramm des Dels in 8 Grammen Alsohol auslöst, 1 Gramm Kalihydrat hinzusest, das Ganze so lange erhist, die zwei Drittel des Alsohols verslüchtigt sind, und dann bei Seite stellt. War das Bittermandelöl rein, so hat man nur eine braungelbe Flüssig= teit ohne alle krhstallinische Ausscheidungen und mit Wasser slar mischdar. Ent- hielt es aber Nitrobenzol, so sindet man, je nach dem Grade der Verfälschung, eine größere oder kleinere Menge einer harten, braunen, krystallinischen Masse ausgeschieden, und die dazwischen liegende alkalische Flüssigkeit ungefärbt.

Etwas anders ift bas Berfahren von Dragenborf. Ein Natriumfügelchen in reinem Bittermanbelöl bekleibet fich unter ganz schwacher Gasentwicklung mit einer weißen, flodigen Maffe, bei Alfoholzusat ift bie Gasentwicklung stärker, bie

Floden aber auch weiß. Nitrobenzol auf gleiche Weise behandelt, zeigte fast gar keine Gasentwickelung und keine Floden; ist nur wenig Altohol zugegen, so entwickelt sich Gas, und die Flüssigkeit wird braun, schwarz, dickslüssig. Bittermandelöl, das Nitrobenzol enthält, braucht zur Entdeckung des letztern nur mit wenig Alsohol und Natrium versetzt zu werden, um neben Gasentwickelung gelbe oder braune Floden abzusetzen je nach der Menge des Verfälschungsmittels.

7. Lavendelöl. Das Lavendelöl wird burch Destillation der Blüthen und Blüthenstiele von Lavandula vera DC. und Lavandula Spica I., gewonnen.

Das französische Lavendelöl ist bebeutend geringer als das englische. Werden die Blüthenstiele abgestreift und nur die reinen Blüthen bestillirt, so ist das erhaltene Del von viel seinerem Geruch. Das echte englische, aus Lavandula vera destillirte Del ist vollsommen farblos, leicht beweglich, von 0,876 bis 0,880 specif. Gewicht; es löst sich in 5 Theilen Weingeist von 0,894 specif. Gewicht vollständig auf; ist es weniger löslich, so kann man auf eine Vermischung mit Terpentinöl, ist es specifisch schwerer, auf eine Vermischung mit Spikol aber Spiklavendelöl schließen. Das Spikol oder Spiklavendelöl besthet einen viel schlechtern Geruch und stets eine gelbliche Farbe. Das englische Lavendelöl siebet bei 246° C., das Spikol bei 140° C.

Alle Lavendelöle find gegen Luft und Licht fehr empfindlich: fie verharzen und nehmen einen unangenehmen Terpentingeruch an. Man muß fie baber in

fehr gut verschloffenen Flaschen und im Schatten aufbewahren.

8. Minzöle. Die Pflanzengattung Mentha ift ausgezeichnet burch ihren Geshalt an ätherischem Dele. Mentha viridis L. und Mentha crispa geben bestillirt bas Krauseminzöl, ein gelblich gefärbtes, start riechendes Del von 0.978 specif. Gewicht. Es dient besonders zur Bereitung von Mundwässern, Zahnstincturen und Zahnseisen. Die Minzöle haben die Eigenschaft, den Tabacksgeruch vollständig zu überbecken; beshalb dienen die mit benselben parsümirten Mundswässer pausser häusig zum Mundansspülen nach dem Rauchen.

Das Pfeffermingöl, ein farbloses, seltener grünlichgelbes, leichtbewegliches Del von sehr angenehmem, würzigem Geruch und Geschmack, wird durch Destillation des Pfeffermingkrautes (Montha piperita L.) gewonnen. Es dient in der Barfümerie wie alle Minzöle fast nur zum Parfümiren von Mundwässern und Rahnreinigungsmitteln; seine sonstige Hauptanwendung ist in der Liqueuxsabri-

fation.

Das specif. Gewicht bes Pfefferminzöls schwankt zwischen 0,90 und 0,93; bas Del aus getrodnetem Kraute ist specifisch schwerer als bas aus frischem.

Das beste Pfeffermingöl tommt von Mitcham in Surren; auch in Nordamerika wird jett viel gewonnen. — 100 Pfund Krant geben 111/2 Unge Del.

9. Melissenöl. Das Melissenöl, ein schwach gelblich gefärbtes, fräftig und angenehm riechendes Del, wird durch Destillation von Molissa officinalis L. erhalten. Das Kraut giebt aber nur sehr wenig Del, weshalb dieses nur selten in der Parsumerie benutzt wird.

10. Rosmarinöl. Das Rosmarinöl gewinnt man durch Destillation bes Rosmarintrautes (Rosmarinus officinalis L.). Es ist ein farbloses ober schwach grünlich gelb gesärbtes ätherisches Del, hat einen durchdringenden aromatischen Geruch und Geschmad, ein specif. Gewicht von 0,895 bis 0,915 und siedet bei 185° C. — 100 Pfund frisches Kraut geben 24 Ungen Del.

- 11. Majoranöl. Das Majorantraut (Origanum Majorana L.) giebt bestifslirt bas Majoranöl ober Origanöl. Es bient in Frankreich zum Parsimiren von Seisen. Es ist aus frischem Kraut bestillirt grünlich, aus trocknem goldgelb und wird allmälig dunkler, von durchdringendem Geruch, scharfem, bitterm Geschmack, sett nach längerer Zeit weiße, harte, geruchlose Krystalle ab, die im Wasser untersinken und bei 140° C. schmelzen, und hat ein specif. Gewicht 0,98. 100 Pfund Kraut geben 10 Unzen Del.
- 12. Thymianöl. Das Thymianöl ift gelb bis röthlich gelb, dünnflüssig, hat ein specif. Gewicht von 0,905; es wird aus dem Kraute von Thymus vulgaris L. durch Destillation gewonnen und wird als Seisenparsüm benutt. Das aus Thymus Serpyllum L. destillirte Quendelöl ist dem Thymianöl sehr ähnlich.
- 13. Kummelöl. Das Kümmelöl erhält man burch Deftillation bes Kümmels, ber Samenkörner von Carum Carvi L. Dieses Del ist hellgelb, riecht stark nach Kümmel, schmedt aromatisch, etwas brennenb, hat ein specif. Gewicht von 0,96 und siebet bei 186° C. In ber Parstumeriefabrikation wird es nur wenig angewandt; seine Hauptanwendung ist in der Liqueursabrikation.
- 100 Pfund Kümmel geben 3 Pfund 9 Unzen bis 4 Pfund 8 Unzen atherisches Del.
- 14. Anisol. Der Anis, der Samen von Pimpinella Anisum L., giebt bestilslirt das Anisol; dasselbe ist farblos oder blaßgelb, wird aber beim Ausbewahren bunkler, riecht und schmeckt durchdringend nach Anis und hat ein specif. Gewicht = 0,98. Frisch bereitetes Del ist dickstiffig und erstarrt schon bei + 10° bis 15° C. zu einer weißen krystallinischen Masse; altes Del wird weniger leicht sest. 100 Pfund Anis geben 2 Pfund Del.
- 15. Fenchelöl. Das Fenchelöl ist ziemlich bickstiffig, farblos ober gelblich, von starkem Fenchelgeruch und süßlich aromatischem Geschmad; es wird gewonnen durch Destillation des Fenchels, der Samen von Foeniculum vulgare L.; es hat ein specif. Gewicht = 0,96 bis 0,99 und wird bei + 8° C. fest.
 - 100 Pfund Fenchel geben 31/2 bis 33/4 Pfund atherisches Del.
- 16. Lorbeeröl. Das Lorbeeröl wird durch Destillation der Friichte des Lorbeerbaums (Laurus nobilis L.) erhalten; dasselbe riecht zwar ganz angenehm, wird aber wenig benutt.
 - 100 Pfund Lorbeeren geben 111/2 bis 13 Ungen Lorbeerol.
- 17. Cajeputöl. Das Cajeputöl wird aus den Blättern von Melaleuca leucodendron und M. cajeputi gewonnen; es ist gewöhnlich mattgrün, sehr flüfsig, riecht in Masse unangenehm, aber in sehr vertheiltem oder verdünntem Zustande angenehm und erinnert an Campher und Rosmarin; sein Geschmack ist kühlend, dem Pfesserminzöle ähnlich. Es hat ein specif. Gewicht 0,88, löst sich vollskommen in Weingeist und wird von Salpetersäure unter lebhafter Erregung rothsbraun.
- 18. Saffafrasbl. Das Saffafrasbl gewinnt man aus bem Saffafrasholz burch Deftillation. Das Saffafrasholz ift bas Burzelholz bes in ben Balbern

von Nordamerika heimischen Sassafras L.). Das Sassafras ift farblos, wird aber leicht gelb und röthlich gelb; es riecht angenehm würzig und schmedt aromatisch; sein specif. Gewicht ist = 1,08.

100 Bfund Saffafrasholz geben 12 Ungen atherifches Del.

19. Zimmtöl. Das Zimmtöl wird durch Destillation der echten Zimmtrinde (von Cinnamomum zoylanicum Nees.) dargestellt; es ist dickstiffig, von 1,04 bis 1,1 specif. Gewicht, hat einen sehr starten, aber sehr seinen Zimmtgeruch, goldzelbe Farbe, die beim Liegen ins Rothbraune übergeht, und äußerst scharf brenzenden und zugleich süslichen Geschmack. Das Zimmtöl bleibt noch stüffig bei — 25° C.

Der Zimmtbaum wird besonders auf der Insel Ceylon und anderen oftindissichen Infeln, auch in Brafilien und Westindien cultivirt. Das Zimmtöl wird besonders zu Colombo auf Ceylon aus Zimmtabfällen destillirt und in den Hansbel gebracht.

Das echte Zimmtöl wird vielfach verfälscht, namentlich durch Cassiaöl und Zimmtblätteröl. Letteres wird gewonnen durch Destillation der Blätter des echten Zimmtbaums; es hat ein specif. Gewicht = 1,05, eine braune Farbe und riecht mehr wie Gewürznelkenöl.

100 Pfund Rinde sollen 7 Ungen bis 1 Pfund $11^{1/2}$ Unze Zimmtöl geben.

20. Caffiaöl. Das Caffiaöl ober Zimmtcaffiaöl erhält man burch Destillation ber Rinbe von Cinnamomum Cassia Nees, eines in China und Cochinshina heimischen Baumes. Das Caffiaöl ist gelblich von Farbe und brennend pfesserartig von Geschmaat; es hat ein specif. Gewicht = 1,06, riecht ähnlich dem Zimmtöl, aber weniger angenehm und bedeutend schwächer. — Aus 100 Pfund Zimmtcasseninde soll man 12 Unzen Cassiaöl erhalten.

Das Cassiabl wird häufig mit Nelkenöl verfet; nach Ulex erkennt man dies, wenn man das Del in einem Uhrglase erhitet: echtes Cassiabl verbreitet einen milben, sußriechenden Dampf; bei Gegenwart von Rellenöl ist dieser scharf und zum Huften reizend.

Mit rauchender Salpeterfäure schäumt echtes Caffiaöl nicht, aber es krystallisirt; Relkenöl macht es schäumen, und bas Del farbt fich rothbraun.

Mit concentrirter Kalilauge geschüttelt erstarrt echtes Caffiaol nicht, nelkenols haltiges erstarrt.

Ein bis zwei Tropfen echten Caffiaöls, in Altohol gelöst, werden bei Zusat einiger Tropfen Gisenchloriblösung rein braun; frisches Neltenöl wird bei dieser Behandlung blau, altes grün, Gemenge liefern eine Farbe zwischen braun und grin.

21. Nelkenöl. Das Relkenöl ober Gewürznelkenöl wird meistentheils durch Destillation der Gewürznelken gewonnen, kann aber auch durch Pressung aus den frisch gepstücken Gewürznelken abgeschieden werden. Die Gewürznelken des Hans dels sind die noch nicht aufgebrochenen Knospen von Caryophyllus aromaticus L. Das frische Relkenöl soll farblos sein; wie es im Handel vorkommt, ist es gelbsbraun; es hat den gewürzigen brennenden Geschmack und Geruch der Gewürzs

nelken; sein specif. Gewicht schwankt zwischen 1,034 und 1,055; es setzt bei — 16° C. Krystalle ab und erstarrt bei — 20° C. noch nicht ganz. Das Nelkenöl enthält außer bem ätherischen Dele noch Nelkensäure, welche bei der Desstüllation des Deles mit Kali im Rücktande bleibt. — 100 Pfund Gewürznelken geben 16 bis 18 Pfund Nelkenöl.

22. Pimentöl. Das Pimentöl ift bem Nelfenöl im Geruche sehr ühnlich und von scharf brennendem Geschmad; es wird bargestellt burch Destillation bes Piments ober Nelfenpfeffers, der Früchte von Myrtus Pimenta L. Der beste Relfenpfeffer kommt aus Jamaika in ben Handel.

Das Bimentol hat bis jest in ber Parfilmerie wenig Anwendung gefunden.

23. Myrthen öl. Das Myrthenöl wird durch Destillation der Blätter von Myrthus communis I. gewonnen; es ist farblos, specifisch leichter als Wafser und von angenehmem Geruch, wird aber seines hohen Preises wegen in der Parsümerie wenig angewandt.

Ans 100 Bfund Blätter erhalt man ungefahr 10 Loth atherisches Del.

24. Muskatöle. Das Muskatuußöl wird gewonnen durch Destillation der Muskatnissele. Diese sind die Samenkerne aus den Früchten des Muskatnußbaumes (Myristica moschata Thund.), der auf den Molukken heimisch ist. Die ganze Frucht besteht aus diesem Samenkern und vier denselben umgebende Hüllen. Die äußerste dieser Hillen ist eine harte Schale, unter dieser liegt die sogenannte Muskatblüthe. Im frischen Zustande ist dieselbe fleischigselederartig, purpurroth; im getrockneten ist sie hart, zerbrechlich und orangegelb; sie hat einen angenehm aromatischen Geruch, der von der Muskatnuß verschieden ist. Die unter der Muskatblüthe liegende dritte Hille ist eine harte, dinne, geruchlose Schase, die vierte und letzte Hille, eine grünliche Haut, ist die eigentliche Samenhaut der Muskatnuß.

Das Mustatnufiel ift farblos ober blaggelblich und hat einen sehr scharfen gewürzigen Geruch und Geschmad; sein specif. Gewicht schwankt zwischen

0,920 und 0,948; es beginnt bei 1650 C. ju fieben.

100 Pfund Mustatnuffe geben 3 Pfund 11 Ungen Del.

Das Mustatblitthöl, welches burch Destillation aus ber Mustatblitthe abgeschieben wird, ist farblos ober gelb röthlich, riecht start und angenehm und schmedt nicht brennend; es hat ein specif. Gewicht von 0,92 bis 0,953.

100 Bfund Mustatblitthen geben 6 bis 7 Bfund atherisches Del.

25. Santalholzöl. Das Santel- ober Santalholzöl, welches durch Desstillation des Holzes von Santalus albus L. gewonnen wird, zeichnet sich vor allen anderen atherischen Oelen durch seine dunkle Farbe, dickslussige Beschaffensheit und intensiven Geruch aus; es hat einen sehr hohen Siedepunkt (288° C.).

Das beste Santalholz mächst auf Timor und ben Santalholzinseln.

100 Pfund Santalholz geben 11/4 Pfund bis 23/4 Pfund ätherisches Del. Das Santalöl wird öfter mit Ricinusöl verfälscht; diese Fälschung ist schwierig zu entbeden, da das Ricinusöl ebenfalls löslich in Altohol ist.

26. Rosenholzöl. Das Rosenholzöl erhält man durch Destillation bes sogenannten Rosenholzes, welches von einer Windenart (Convolvulus scoparius L.)

stammt; es riecht angenehm, bem Rosenöl etwas ähnlich, und wurde beshalb friis her vielfach zur Verfälschung des Rosenöls benutzt.

100 Pfund Rofenholz geben gegen 6 Loth atherisches Del.

- 27. Geraniumöl. Das Geraniumöl ober Palmarofaöl riecht bem Rosenöl sehr ähnlich und dient deshalb hauptsächlich zur Verfälschung des echten Rossendls. Es wird dargestellt durch Destillation der Blätter des Rosenblattgeraniums (Pelargonium odoratissimum Act.). Dieses Geranium wird hauptsächlich in Subfrankreich und in der Türkei zur Delgewinnung cultivirt. Das Gerasnium bl ift farblos, disweilen auch grünlich oder bräunlich gefärdt; das letztere soll das vorzüglichste sein; es siedet bei 216° bis 220° C. und setzt bei 16° C. Krystalle ab.
 - 100 Bfund Geraniumblätter geben 4 Loth atherisches Del.
- 28. Wintergrünöl. Das Gaultherias ober Wintergrünöl wird aus den Blättern, oder nach anderen Angaben aus den Beeren der Gaultheria procumbens L., einer im Staate New Jersey in Nordamerita häusig wachsenden Pflanze, durch Destillation gewonnen; es ist dickstüffig, blaßgrünlich gelb gefärbt, von startem, höchst eigenthümlichem Geruch und beginnt bei 204° C. zu sieden.
- 29. Patchouliël. Das Patchouliël wird bargestellt durch Destillation des Patchoulikrautes (Pogostemon Patchouli, Lindley; Plectrantus crassifolius, Burnett), welches in China und Ostindien sehr häusig wächst; der Geruch desseben übertrifft an Intensität alle anderen Pslanzengerüche; es ist dickslüssig und braun und siedet bei 268° C.

100 Pfund Patchoulifraut geben 28 Ungen Patchouliel.

30. Betiveröl. Das Betiveröl wird durch Destillation der Betiverwurzel erhalten; diese ist der Wurzelstod einer indischen Grasart (Anatherum medicatum P. B.). Das Betiveröl riecht aromatisch würzig, siedet bei 286° C. und hat viel Aehnlichkeit mit dem Santalholzöl.

100 Bfund Betivermurzel geben gegen 14 Ungen atherisches Del.

31. Citronella. Das Ettronella ober Citronengrassi, ein start und angenehm riechendes ätherisches Del, kommt hauptsächlich von Ceplon in den Handel; es wird durch Destillation des dort in Menge wachsenden Citronengrases, Andropogon Schoenanthus L., gewonnen; es dient vielsach zum Parsünniren von Seise.

32. Grasöl. Das Grass ober Limongrass ober Citronengrasöl wird burch Deftillation des Bartgrases oder Limongrases (Andropogon Nardus L.) erhalten. Dieses Gras wächst in Ostindien in großer Menge und wird auf Ceplon und den Molusten cultivirt. Das Grasöl ist farblos und hat einen angenehmen, an Geraniumöl erinnernden Geruch. Es wird zum Parsümiren von Seisen und Bomas den benutzt und dient zum Fälschen des Rosenöls und Geraniumöls.

33. Ceberholzöl. Das Ceberholzöl erhält man burch Destillation bes Holzes ber virginischen Ceber (Juniperus virginiana L.). Das Ceberholz wird von ben Bleististstanten in großer Menge zum Einsassen bes Graphits verbraucht. Man benutzt nun die hier in Menge abfallenden Späne, um das Del abzudestilliren. Das Ceberholzöl ist farblos, riecht angenehm, siedet bei 264° C. und erstarrt bei — 22° C. zu einer Gallerte.

100 Pfund Cederholz geben 28 Ungen Ceberholzel.

34. Calmusöl. Das Calmusöl wird durch Destillation des Calmus, der Burzelstöde von Acorus Calamus L., gewonnen; es ist dickslüssig, frisch gelblich und wird mit der Zeit dunkler; es riecht und schmeckt wie Calmus und hat ein specif. Gewicht — 0,962. Es wird wenig in der Parsümerie, dagegen sehr viel in der Liqueursabrikation angewandt.

100 Bfund Calmus geben ungefähr 1 Bfund Del.

35. Campher. Der gemeine ober japanische Campher wird aus Laurus Camphora L., der auf der Insel Formosa heinisch ist, gewonnen. Der Campher sindet sich in allen Theisen des Baumes in deutlichen Krystallen abgelagert. Wenn man einen solchen Baum spaltet, so sindet man zuweilen, besonders zwischen der Rinde und dem Holze und im Marke 12 bis 18 Zoll lange Massen von krystallisitem Campher. Um den Campher zu gewinnen, werden die Acste und Zweige gespalten und in kochendes Wasser geworfen. Der in denselben enthaltene Campher schmiszt und kommt an die Oberstäche des Wassers, erstarrt beim Erkalten und kann abgenommen werden. Man erhist auch wohl das Holz in eisernen Destillicapparaten, deren thönerner Helm mit Reisstroh ausgelegt ist. Der Campher verstüchtigt sich in der Hisse und sest sich in dem Reisstroh in Krystallen ab.

Der Rohcampher, wie er nach Europa kommt, wird hier erst noch gereinigt. Man vermischt zu dem Ende den Campher mit Kalk und sublimirt ihn, wobei man ihn als eine farblose, durchsichtige, krystallinische Masse erhält.

Der Campher ift fehr flüchtig und verfliegt ichon bei gewöhnlicher Temperatur an ber Luft; legt man auf ben Boden einer verschloffenen Flasche ein Stud Campher und bringt biefelbe auf eine ichwach erwarmte Stelle, fo fest fich ber Campher allmälig an die oberen, fälteren Theile ber Flasche in fleinen fcbonen Rrnftallen an. - Der Campher schmilzt bei 1750 und fiebet bei 2050 C.; fein specif. Gewicht ift 0,985; er ist elastisch und lägt fich baber schwierig vulvern. außer unter Bufat von Alfohol. In Waffer ift ber Campher nur fehr wenig löslich, leicht in Altohol, Aether und concentrirter Effigfaure. Ein Stück Cam= pher, bas man auf Baffer mirft, schwimmt barauf unter fortwährend brebenber Bewegung. - Der Campher besitt einen erwärmenben, aromatischen, hinterber fühlenden Geschmad und einen burchbringenden charafteriftischen Geruch und brennt mit hellleuchtender, ruffender Flamme. Seine chemische Bufammenfetzung ift = C20 H16 O2; hierin unterscheibet er fich von dem fogenannten Borneocampher ober Camphol, ber feltener in ben Sanbel tommt und von Dryobalanops Camphora C. ftammt. Diefer Campherbaum madift auf Java, Borneo und Sumatra. Der Borneocampher, beffen chemifche Busammensetzung = C20 H18 O2 ift, gleicht im Geruch ziemlich bem gemeinen Campher und bilbet wie biefer farblofe burch= sichtige Kryftalle, die aber leicht zerreiblich sind; er schmilzt bei 1980 C. und fiebet bei 2120 C. Die 2 Meg. Wafferstoff, welche ber Borneocampher mehr enthält ale ber gemeine Campher, tann man ihm burch Behandlung mit Salpeterfaure entziehen und ihn baburch in gewöhnlichen Campher überführen; umgefehrt tann man ben gewöhnlichen Campher in Camphol verwandeln. Beim Erhiten bes Camphere mit altoholifcher Ralilofung bilbet fich Camphol und Camphinfaure:

 $2C_{20} H_{16} O_2 + 2HO = C_{20} H_{18} O_2 + C_{20} H_{16} O_4$.

Der Campher besitt antiseptische Eigenschaften; er wird beshalb zu Zahnmitteln, Seifen, aromatischem Effig 2c. benutt.

Harzo und Balsamo. Die atherischen Dele erleiden an ber Luft allmä- 11 lig Beranderungen, fie farben sich dunkler, nehmen eine bidere Confistenz und eine saure Reaction an; man fagt: sie verharzen sich.

Aehnliche Producte, wie die durch Orydation der ätherischen Dele entstehenben, sinden sich in der Natur fertig gebildet vor; man nennt sie im Algemeinen Harze. Die Harze werden meistens zugleich mit ätherischen Delen durch Drüfen ans den Pflanzen abgeschieden, oder sie quellen aus Einschnitten hervor, die in den Pflanzen gemacht werden. Sie sind dann entweder Auslösungen von Harzen in ätherischen Delen, die man gewöhnlich mit dem Namen Balfame bezeichnet, oder sie sind mit Gummi und Pflanzenschleim gemengt und heißen dann Gummisoder Schleimharze. Letztere haben hier keine Bedeutung, nur erstere werden in der Parfilmerie benutzt.

Bei bem Stehen an der Luft verändern sich die Balsame dadurch, daß das ätherische Del eine Ornbation erleibet. Sie werden mehr oder weniger hart; so lange sie knetdar sind, nennt man sie Weichharze, sind sie dagegen spröde, so heißen sie Hartharze.

In ber Barfumerie finden folgende Balfame und Barge Anwendung:

1. Perubalsam. Der Berubalsam stammt von Myroxylon punctatum Kotsch; er sließt aus ben verwundeten Stämmen aus. Dieser Balsam ist eine dunkelbraune, sprupdicke Flüssigkeit von 1,15 bis 1,16 specif. Gewicht; beim Liegen an der Luft trocknet er nicht ein; er hat einen angenehmen, stark aromatischen Geruch, der an Banille erinnert, doch weniger lieblich ist, und einen scharfen, bittern und kratzenden Geschmack; in Wasser sinkt er unter, ohne sich darin zu lösen; in absolutem Alkohol löst er sich fast vollständig, in wässerigem nur theilweise; bei der Destillation mit Wasser giebt er kein atherisches Del; er reagirt sauer und enthält verschiedene Harze, Zimmtsäure und einen neutralen, geruchlosen Körper, das Einnamein.

Der meiste Perubalsam wird in Mittelamerika im Staate San-Salvador gewonnen. Nach Skinner versahren die Indianer dort beim Ausziehen des Balssams aus dem Baume folgendermaßen: Sie machen gegen 2 Zoll lange und Zoll breite Einschnitte, heben die Rinde in die Höhe und stopfen baumwollene Lappen in die Einschnitte, nachdem sie zuvor den Baum eine kurze Zeitlang mit einem lebhaften Feuer umgeben hatten.

Wenn sie einen Baum zu zapfen beginnen, so bringen sie den Einschnitt unsgefähr 3 Fuß hoch über dem Boden an. Hört die Flüssigkeit auf zu fließen, so machen sie in derselben Weise, aber ein wenig höher, neben dem ersten einen zweiten Einschnitt, und sahren so fort, die der Baum rings erschöpft ist. — Im Berlauf von 10 bis 12 Tagen werden die Lappen völlig von einer dicken, olivenbrausen Flüssigkeit durchdrungen; man nimmt sie dann fort, wirft sie in einen Topf mit Wasser und kocht sie 5 bis 6 Stunden hindurch. Während der Zeit löst sich der Balsam von den Lappen und mischt sich mit dem kochenden Wasser; sobald aber das Wasser crkaltet, sest er sich zu Boden, da er schwerer ist als jenes, und

bas Wasser kann leicht oben abgegossen werben. Bevor die Masse erkaltet, werden die baumwollenen Lappen entfernt. Da dieselben immer noch Balfam enthalten, bringt man sie unter eine aus Holzstücken und Seilen gefertigte Presse und prest sie stark. Der Balsam kommt bann in kurdisssörmige Flaschen, um ihn in den Handel zu bringen.

In Calcutta hat man ben Balsambaum angepflanzt; dort fließt ber Balsam besonders reichlich in den Monaten December und Januar aus. Der Calcuttabalsam ist mehr orangefarbig, von geringerem specifischen Gewichte als der ameri-

fanische, riecht ftart und ift flüchtig und scharf.

Der Perubalsam soll öfter mit Ricinusöl und Copaivabalsam gefälscht vorkommen. Erstere Verfälschung erkennt man nach Ulex baran, daß mian 10 Tropsen des Balsams mit 20 Tropsen concentrirter Schweselsaure vermischt. Der reine Balsam verwandelt sich dabei in ein brüchiges Harz, das mit Del verfälscht in eine schmierige Masse übergeht, die um so schmieriger erscheint, je mehr settes Del beigemischt war. Copaivabalsam soll bei dieser Behandlung Geruch nach schwessiger Säure entwickeln. Erhitzt man den Balsam in einer Retorte in einem Parafsindade oder in einem Bade von kochender Schweselsaure (bei 190° C.), so geht bei reinem Perubalsam eine Flüssigkeit über, die ganz erstart und mit Aetstali versetzt kein Del zurückläßt. Ist dieses aber der Fall, so wird die salzige Flüssigkeit entsernt und dem Dele 30d zugegeben, das Explosion veranlassen soll, wenn Copaivaöl sich in dem Destillate besindet.

2. Tolubalsam. Der Tolus oder Opobalsam wird theils von Myroxylon peruiferum L., theils von Myroxylon toluiserum Kth. gewonnen. Ersterer ist in Bolivia, Peru, NeusGranada, Mexiso und Columbien heimisch, letterer wächst in den Gebirgen von Turbaco, Tolu und auf den Higeln an den Usern des Magdalenenstroms. Aus den Einschnitten, die in die Stämme der Bäume gemacht werden, sließt der Balsam im stillsigen Zustande aus, erhärtet aber sehr bald und kommt daher nicht stillsig, sondern sest oder halbsest in den Handel. Im frischen Zustande ist er dunkel; ist er erhärtet, hat er eine gelbe die braune Farbe und körnig krystallinischen Bruch; er schweck, hat er eine gelbe die braune Farbe und körnig krystallinischen Bruch; er schweck, hat er eine gelbe die braune Farbe und körnig krystallinischen Bruch; er schweck stüßlich, etwas schwarf, riecht lieblicher, aber etwas schwächer als Perubalsam und verbreitet namentlich beim Erhigen einen sehr angenehmen Geruch. Der Tolubalsam enthält zwei Harze, Zimmtsäure und ein mit Wasserdmenschen slüchtiges Del, Toluol; er ist leicht löslich in Alkohol, weniger in Aether.

Der Tolubalsam wird zuweilen mit Colophonium verfälscht; man erkennt dies nach Ulex, wenn man eine Probe des Balsams mit etwas concentrizter Schweselsaure erhist. Der reine Balsam löst sich dabei zu einer kirschrothen Flüssigkeit; der mit Harz versetze wird dagegen schwarz und entwickelt schweslige Saure.

3. Metkabalsam. Der Mekkabalsam ist eine im Orient als Parfilm und als Heilmittel sehr geschätzte Substanz, welche jedoch nur selten, wenigstens in ihren besseren, zu uns kommt und aus dem Harzsaft von Balsamodondron gileadense Noes. in Arabien dargestellt wird. Die beste Sorte wird durch Einschmitte in Stämme und Zweige, die geringere durch Auskochen der Zweige und Blätter gewonnen. Es ist eine weißlichsgelbe, tribe, allmälig fest-

werbende, bidfluffige, sehr wohlriechende Substanz, die gewöhnlich in kleineren bleiernen Flaschen enthalten ist.

4. Storax. Den stüfsigen Storax ober Storaxbalsam gewinnt man in Arabien aus Liquidambar orientale Mill. Dies geschieht nach Campbell, indem man in den Monaten Juni und Juli die Rinde von den Bäumen abzieht und dieselbe in Wasser ausstocht. Die balsamharzigen Theile sammeln sich hierbei an der Oberstäche des Wassers an und werden abgenommen; die ausgestochte Rinde wird in Haarsäcke gepackt und ausgepreßt, um allen Balsam zu gewinnen.

Der Storax hat im frischen Zustande Salbenconsistenz, ist sehr zähe und von aschgrauer oder grünlichgrauer Farbe; beim Liegen wird er dunkler und fester. Er löst sich fast vollständig in Altohol, enthält Harz, Zimmtsaure, ein ätherisches Del (Styrol) und einen krystallisirbaren Stoff (Styracin). Der Storax hat im concentrirten Zustande einen starken, ziemlich unangenehmen Geruch; verdünnt man den Storax, so entwicklt sich ein sehr angenehmer Dust. — Der Storax hat wie alle Balsame die Eigenschaft, die Barsüme beständig zu machen.

5. Benzoë. Die Benzoë wird auf Sumatra, Borneo, Siam aus Styrax Benzoën Dryand. gewonnen. Man macht Längsschnitte in den Stamm der Bäume und schlicht die Rinde etwas auf. Es sließt ein dünner wohlriechender Saft aus, der an der Luft zu Benzoë erhärtet. Die beste Benzoösorte ist die Siambenzoë; sie hat einen sehr angenehmen Banillegeruch, besteht aus kleinen unregelmäßigen Stüden, ist etwas durchscheinend, außen blaßgelb, röthlich oder bräunlich, innen milchweiß. Nach dieser ist die aus großen Stüden bestehende, viele weiße, mandelähnliche Körner enthaltende Mandelbenzoö die beste und kommt vorzüglich von Sumatra über Singapore und Bombah nach Europa. Am geringsten ist die aus großen, schweren Kuchen von meist brauner Farbe bestehende Benzoö, welche in der Parsümerie ihres schlechten Geruchs wegen nicht Berwendung findet.

Im Allgemeinen ist die Benzos hart, leicht zerreiblich, von füßlich milbem, vanilleartigem Geruch und Geschmack und von 1,063 specif. Gewicht. Beim Erstigen schmilzt sie zu einer durchsichtigen Masse, verbreitet auf glühende Kohlen geworsen einen weißen Rauch, löst sich, wenn sie gut ist, vollständig in Beinzeist, nur theilweise in Aether, gar nicht in Basser und enthält mehrere Harze, Benzossäure, häusig auch Zimmtsäure und etwas ätherisches Del. Ihr Pulver erregt heftiges Niesen; im Uebrigen wirkt sie nicht giftig. Die weißen Dämpse, welche sich beim Erhitzen der Benzos verstlüchtigen, sind die Benzossäure; sie verzöchten sich an kalten Flächen zu sehr zarten, glänzenden, nadelförmigen oder blätterigen Krystallen, den sogenannten Benzosblumen.

6. Myrthe. Die Myrthe ift ein Gummiharz mit einer geringen Menge (circa 2 Procent) ätherischen Deles; sie fließt aus den verletten Stämmen von Balsamodendron Myrtha Neos. als ein schaffer, ätender Milchsaft; an der Luft trocknet sie ein und verliert dabei ihre ätenden Eigenschaften. Wie sie zur Zeit als Myrtha electa über Oftindien nach Europa kommt, bistet sie unregelmäßig geformte Stuck; sie ist dunkter oder heller rothbraun, durchscheinend, sühlt sich settig an, ist zerbrechlich, jedoch schwierig zu pulvern; auf dem Bruche erscheint sie settglänzend oder matt, mit dunkteren Schichten durchzogen. Mit Wasser giebt sie gelbe Emulsion, in Alkohol und Aether ist sie nur theilweise, in Alkalien volls

ständig löslich. Außer dieser Myrrha electa kommt noch eine geringere Sorte unter dem Namen Myrrha naturalis in den Handel. Dieselbe besteht aus größeren unförmlichen, dunkelen, wenig durchsicheinenden Stücken.

Die Myrrhe verbreitet namentlich beim Erhiten einen ftarten, angenehmen

Geruch und bient beshalb vielfach zur Darftellung von Räuchermitteln.

7. Weihrauch. Der Weihrauch ist ber erhärtete Saft von Boswellia sorrata Stikh. und B. papyrifora Hochst. Der erstere dieser Bäume wächst in Vorderindien, auf der Kilste Koromandel, und liefert den oftindischen Weihrauch; ber andere an der Westtliste des rothen Meeres und liefert den afrikanischen Weihrauch, der auch, weil er theilweise über die arabischen Hafenplätze ausgeführt wird, arabischer heißt und jetzt vorzugsweise in den deutschen Handel kommt.

Der Beihrauch kommt in den Handel in zwei Sorten, eine reinere als Olibanum electum, welcher aus tropfensörmigen, gleichartigen Stücken besteht, und als Ol. naturale s. in sortis, dessen Stücke zum Theil zusammenkleben, und

mit mancherlei Berunreinigungen gemischt finb.

Der reine Weihrauch ist hellgelb ober röthlichgelb, außen bestäubt, ziemlich spröde, von mattem, etwas rauhem Bruch, von balsamisch-harzigem Geruch, der besonders beim Verbrennen hervortritt, und von harzigem, etwas scharf-bitterlichem Geschmad. Seine Hauptanwendung findet er zu Räucherungen.

Prüfung der ätherischen Oele auf ihre Reinheit. Unter ben betrügerischen Beimengungen, die bei ätherischen Delen vorkommen, sind an fremben Substanzen zu nennen hauptsächlich: Alkohol, fette Dele und harzige Materien. Eine andere Art Verfälschung ist die, daß theureren ätherischen Delen die wohlfeileren, namentlich Terpentinöl, zugesetzt werden.

Wenn Altohol einem atherischen Del in etwas größerer Menge beigemengt ist, so läßt sich berselbe burch Schütteln des Deles mit Wasser in einer graduirsten Glasröhre erkennen. Wenn nach einigem Stehen Del und Wasser sich wieder getrennt haben, wird sich das Bolumen bes Deles vermindert, das des Wassers durch Altoholaufnahme vermehrt haben.

Borfarelli schlägt vor, in ein graduirtes Glasröhrchen zu zwei Drittheilen mit dem atherischen Dele gefüllt nach und nach kleine Stückhen trocknen Chlor-calciums zu wersen, zu verschließen und 4 bis 5 Minuten unter mehrmaligem Schütteln ins Wasserbad zu bringen. Das Chlorcalcium löst sich im Altohol auf, und entsprechend dem Altoholgehalte wird sich die Delschicht vermindern. In nur wenig Altohol vorhanden, so wird das Chlorcalcium seucht und klebrig. It gar keiner in dem Dele vorhanden, so bleibt das Chlorcalcium unverändert.

Bernoulli empfiehlt statt des Chlorcalciums das efsigsaure Kali, das in gleicher Weise angewandt sich in Alkohol löst, in reinem atherischen Dele unveränsbert bleibt. — Rach Brandes verwandelt ein Gemisch aus 480 Gran Cistronenöl und 15 Gran Alkohol noch 3 Gran Chlorcalcium zu einer Flüssigkeit.

Da sich die fetten Dele mit atherischen Delen zu einer klarcu Flussige teit mischen, mit Alkohol aber nicht, so kann man auch letteren durch Schütteln mit Olivenol erkennen; der Alkohol scheibet sich ab und das atherische Del

wird von bem fetten Dele aufgenommen; die Mischung mit reinem atherischen

Dele geschieht leichter und vollstänbig.

Oberbörffer entbeckt den Alkoholgehalt ätherischer Dele an der Eigenschaft eines solchen Gemisches, durch Sauerstoffzutritt Efsigsäure zu bilden. Er bringt 2 bis 3 Drachmen des zu pritsenden Deles auf einen flachen Teller und stellt in die Mitte ein gläfernes Tischchen (ben Hals einer Arzneiflasche), darauf ein Uhrglas mit 5 bis 10 Gran Platinmohr und stürzt über das Ganze eine Glasglocke. Ein Streifen Lackmus, über das Uhrgläschen gelegt, färbt sich im Falle eines Alkoholgehalts roth und die Essigsäuredämpfe sind auch durch den Geruch erkennbar.

Die Nachweisung von Alkohol in ätherischen Delen soll am besten mit Fuchsin gelingen. Dasselbe löst sich in reinem ätherischen Dele nicht, bagegen ertheilt es bem weingeisthaltigen Dele eine rothe Färbung, welche um so intenstver wird, je größer der Weingeistgehalt des Deles war.

Ein Zusat von Seifenspiritus in einem atherischen Dele läßt sich am starten Schaumen beim Schutteln bes Deles erkennen. Durch Zusat einer Saure wird Fett ausgeschieben. Die unter bem Dele befindliche Fluffigkeit enthalt außer

ber zugefetten Gaure ein Alfali.

Fette Dele machen die ätherischen Dele etwas dickstlissig; beim Schütteln bleiben leicht Luftblasen des so verfälschen Deles hängen. Ein ätherisches Del mit der achtfachen Menge Allohol von 0,823 specif. Gewicht gemischt, löst sich ganz auf, ein Zusat setten Dels (mit Ausnahme von Ricinusöl, das in Alsohol löslich ift) giebt sich durch Ausscheidung zu erkennen.

Ricinusöl soll sich nach Draper auch baburch erkennen lassen, baß man bas betreffende ätherische Del auf einem Uhrglase bis zum Berschwinden des Geruchs verdunsten läßt und zum Rücktande einige Tropfen Salpetersäure hinzussetz. Es soll, wenn die Reaction der Salpetersäure auf das Del beendigt ist, durch Zusat von wenig kohlensaurem Natron der charakteristische Geruch der Denanthylsäure hervorgerusen werden. (Der Geruch ist vielleicht in einzelnen Fällen neben kaum vermeidlichen Spuren des ätherischen Deles doch nicht charakteristisch genug. Bolley.)

Ein mit fettem Dele versetzes atherisches Del giebt einen beim Erwarmen

nicht wieber verschwindenden Fled auf weißes Papier.

Eine harzige Beimengung bleibt ebenfalls auf dem Papiere zurud und wird durch Altohol leicht bavon entfernt, ein fettes Del nicht.

Eine Berfälfchung theurer atherifcher Dele burch wohlfeilere ift meift nicht leicht qu erfennen.

Man prüft ben Geruch, ben bas ätherische Del beim Reiben zwischen ben Hazunden und Ausblasen zeigt; ist Terpentinöl vorshanden, so wird dessen Geruch beutlich hervortreten. Oder man schüttelt das zu prüfende Del mit gleichen Raumtheilen Weingeist von 80 Procent: bei einem Gehalt von Terpentinöl, Anisöl, Frenchelöl ersolgt keine vollständige Lösung.

In neuerer Zeit find zwei Reactionen angegeben, mit beren Gulfe man bie atherischen Dele in zwei Gruppen scheiben kann.

Wie S. 75 angegeben ift, ift ein Theil ber atherischen Dele sauerstoff.

frei, ein anderer sauerstoffhaltig. Db ein Del zu ber einen ober anderen Gruppe gehört, kann man nach heppe mit hulfe von Nitroprussibkupfer erkennen, welches man erhält durch Fällen eines löslichen Aupferornbsalzes mit Nitroprussidnatrium, Sammeln und Auswaschen bes Niederschlags auf einem Filster und Trocknen bei 100° C.

Man füllt ein Reagensgläschen ungefähr bis zum vierten Theile mit dem ätherischen Dele an, setzt eine ganz geringe Menge (ein Körnchen von Stecknadelstopfgröße) ganz sein zerriebenen, gut getrockneten Ritroprussibkupsers zu, schüttelt gut durch, kocht es einige Minuten und stellt es dann zur Ruhe. Bei einem sauerstofffreien Dele, namentlich Terpentinöl, zeigt sich ein grüner oder blaugrüner Niederschlag, das darüber stehende Del ist aber farblos oder schwach gelb gefärdt; in sauerstoffhaltigen Delen, die frei sind von Beimengungen sauerstofffreier, wird das Nitroprussibkupser schwarz, grau oder braun, und das darüberstehende Del wird dunkser, und zwar dunksergelb, gelbbraun oder gründraun.

Es verhalten sich wie Terpentinöl: Pomeranzenöl, Neroliöl, Wachsholderbeeröl, Citronenöl, Sabinaöl, ätherisches Senföl und Bittersmandelöl. Das andere Berhalten zeigten: Kümmelöl, Fenchelöl, Lavensbelöl, Krauseminzs und Pfefferminzöl, Melissenöl, Majoranöl, Salbeyöl, Wermuthöl, Wurmsamenöl, Nelkenöl, Cajeputöl, Sass

fafrasol, Caffiaol, Rautenöl.

Richt in bieselben zwei Gruppen werden die atherischen Dele burch folgens bes Reagens geschieden:

Greville Williams fand, daß einige atherische Dele, die man auf ein Bapier tropfen läßt, das vorher in Bleizuderlösung getaucht, dann in Schwefels wassersten und darin geschwärzt wurde, nach dem Verdunsten das Baspier bleichen, andere nicht.

Das Papier wurde gebleicht durch Terpentinöl, Minzöl, Lavendelöl, nach Overbeck auch durch Rosmarinöl. Richt gebleicht wurde es durch Posmeranzenöl, Anisöl, Cassiaöl, und nach Oberbeck auch durch Citronenöl, Sabinaöl, Bergamottöl, Caseputöl, Wachholderbeeröl und Thymianöl.

"Diese Eigenschaft hängt also nicht gerade mit dem Sauerstoffgehalt der Dele zusammen; es scheint hier das Dzon, mechanisch im Dele enthaltener activer Sauerstoff, der sich im Terpentinöl durch Lichteinfluß und Schütteln mit atmosphärischer Luft bildet, im Spiele zu sein. Db nicht das Alter, die Ausbewahsrungsart, Verschiedenheit der Beleuchtung beim Versuche selbst großen Einsluß auf das Resultat haben, sind naheliegende Fragen." (Bolley.)

- 13 Riechstoffe aus dem Thierreiche. Das thierische Leben producirt nur sehr wenig Gerüche, die unserm Geruchsssune angenehm sind. In der Parssumerie werden nur die folgenden angewandt:
 - 1. Moschus. Der Moschus ober Bisam ist ein eigenthümliches Secret bes Moschusthieres (Moschus moschatus). Es sammelt sich in einem besonderen Beutel, der bei dem Männchen, nicht bei dem Weibchen, in der Nähe der Geschlechtstheile und etwa 5 Zoll vom Nabel entfernt liegt. Dieser Beutel besteht aus mehreren Häuten, die nach außen mit der von Haaren bedeckten Bauchhaut

überzogen sind, und ist mit zwei Deffnungen versehen. Zwischen ben Häuten liegen Drüfen, von benen ber Moschus secernirt wird. Er bilbet im frischen Zustande eine fast salbenartige, weiche, röthlichbraune Masse von eigenthumlich burch-bringenbem, sehr lange anhaltenbem Geruche und bitterm, widrig gewürzhaftem, schwach salzigem Geschmacke. Durch Austrocknen wird er nach und nach dunkter, zuletzt schwarzbraun und erscheint nun in runden oder länglich runden Körnern, bie sich leicht zerreiben lassen und auf Papier einen braunen, wenig zusammen-hängenden Strich geben.

Der beste Moschus ist ber tonghinsche ober chinesische. Derselbe kommt aus China über Oftindien größtentheils nach England. Die Beutel sind ziemlich kreisrund, von der Größe eines Hühnereies und mit steisen, bräunlichen Haaren besetz. — Die zweite Sorte des Handels ift der bengalische Moschus oder Assausche ihre Toumt von Assausche im Siden von Thibet liegt, über Calcutta in den Handel. Diese Moschussorte riecht start, aber kratzend. Die Beutel sind weniger regelmäßig gesormt und bedeutend größer, als die des chinesischen Moschus. Die dritte Sorte ist der sogenannte kabarsbinische, moskowitische, sibirische oder russische Moschus. Dieser kommt von dem Altaigedirge und anderen Theilen des nördlichen Asiens über das baltische Meer nach Europa; er hat einen viel schwächern und unangenehmern Geruch; die Beutel sind kleiner und mit weißen Haaren besetzt. Der schlechteste Moschus des Handels ist der aus den Beuteln genommene "Moschus ex vesicis".

Der Moschus ist weber in Wasser noch in Altohol vollständig löslich; entzündet, brennt er unter Sutwicklung eines brenzlichen, übelriechenden Geruchs und hinterläßt eine poröse, schwarz-glänzende Kohle; bei vollständiger Berbrennung giebt er ungefähr 10 Procent weißer Asch. Er hat die Eigenschaft, Parsime, benen er zugesett wird, beständiger zu machen; er dient zum Parsümiren von Seisen, Riechpulvern und als Zusat zu flüssigen Parsümen.

Das Alkali der Seife ist der Entwickelung des Moschusgeruchs sehr gitnitig; andere Substanzen dagegen vermögen den Moschusgeruch zu vernichten. Behandelt man den Moschus mit einer concentrirten Potaschelösung, so verschwindet der Geruch, und es entwickelt sich Ammonick. Auch beim Zusammenreiben mit gestoßenen bitteren Mandeln, Campher, Mutterkorn, Schwesel und manchem Andern verliert sich der Moschusgeruch.

Seines hohen Preises wegen ift der Moschus vielfach Verfälschungen unterworfen; man hat nicht selten zwischen den Häuten der Beutel Bleistlickschen, Leder, Kautschuft und in der Masse des Moschus selbst trocknes Blut, Galle, Asphalt u. f. w. gefunden. Auch sind ganz nachgemachte Moschusbeutel vorgestommen.

2. Zibeth. Die unter bem Namen Zibeth im Handel vorkommende Substanz stammt von zwei Thieren aus dem Biverrageschlecht (Viverra zibetha und Viverra civetta), von denen eines in Asien, das andere in Afrika heimisch ist. Der Zibeth wird in einem weiten, doppelten Behälter, der zwischen After und Geschlechtstheilen liegt, abgesondert. Er ist von blaßgelber oder bräunlicher Farbe, hat gewöhnlich Honigconsissen und einen etwas scharfen Geschmad. Sein Ge-

ruch ähnelt dem des Moschus. Im unverdinnten Zustande ist derselbe so start, daß er den meisten Leuten widerlich ist. Mischt man ihn jedoch mit vielem Fette oder anderen verdünnenden Substanzen, so wird der Geruch angenehm aromastisch und sein. Man benutzt den Zibeth nur als Parsium, namentlich als Zusatz und Berbessemittel für weniger kostbare Riechstoffe.

3. Bibergeil. Das Bibergeil ober Castoreum ist ein Secret bes Bibers (Castor fiber), das in den sogenannten Bibergeilbenteln abgeschieden wird. Diese Bibergeilbentel sind zwei birnenförmige sakartige Erweiterungen, die sich bei männslichen und weiblichen Bibern zwischen After und Geschlechtstheilen finden. Diesselben werden nach Erlegung des Thieres herausgeschnitten, gewaschen, getrocknet und in den Handel gebracht.

Das Bibergeil ist eine weiche, fast salbenartige Substanz von gelbbrauner, rothbrauner oder schwarzbrauner Farbe, eigenthümlich starkem, ziemlich unange= nehmem Geruche und langanhaltendem bitterbalsamischem Geschmade. Beim Er= wärmen wird es weich, läßt sich entzünden und brennt mit bläulicher Flamme. In Wasser ist es wenig, in Alkohol größtentheils auslöslich.

Man unterscheibet zwei Sorten von Bibergeil im Handel: das ruffische ober fibirische und bas canadische ober amerikanische; ersteres hat einen viel seineren Geruch und bedeutend höheren Werth; der Geruch des letztern ift etwas terpentinartig.

Bei Anwendung von Bibergeil als Zusatz zu anderen Parfumen darf man nur ganz geringe Mengen nehmen, da sonst sein eigenthumlicher Geruch sofort vorherrschend wird.

4. Ambra. Die Ambra ist eine fettwachsartige, äußerlich graue, innerlich gelb, roth ober schwarz gesteckte, zuweilen hellergestreifte, leicht mit einer dünnen Rinde überzogene Substanz von benzosartigem Gernch. Sie galt Blumenbach für verhärteten Darmkoth des Kaschelots oder Pottsisches (Physeter macrocephalus), weil sie oft unverdaute Theile von Seethieren enthält. Oken sah sie an sür verhärtete Galle; Blainville sür Erzeugniß eigenthümlicher, den Beuteln des Woschwistieres vergleichbarer Behälter. Wahrscheinlich ist sie ein den Gallenund Harnsteinen analoges Secret, welches in Folge einer Krankheit des Pottsisches erzeugt wird.

Die Hauptbestandtheile der Ambra sind: gegen 85 Procent Fett (ähnlich dem Gallenfett) und ein wohlriechendes, flüchtiges Del.

Man findet die Ambra im Meere schwimmend in der Nähe der Inseln Sumatra, den Molukken und Madagaskar, sowie auch an den Küsten von Sitdamerika, China, Japan und Coromandel. An der Westküste von Irland wurden ebenfalls schon oft große Stücken dieser Substanz ausgesunden. Die Küsten von Sligo, Mago, Kerry und der Insel Arrau sind jedoch die Hauptsundorte der Ambra.

Die Ambra verflüchtigt sich sehr langsam und macht auch die Parfume, denen sie beigemischt ift, beständiger.

Altoholische Parfume.

Extracte und Essenzen. Die Lösungen ber Riechstoffe in Weingeist 14 bezeichnet man in Deutschland mit dem Namen "Extracte", "Effenzen" oder auch wohl "Tincturen"; in Frankreich nennt man sie "Extraits" oder "Esprits", in England "Essences".

Diese Extracte oder Essenzen werden bereitet, indem man theils die atherisichen Dele einfach in Weingeist löst, theils die parfümirten Bomaden und Dele mit Weingeist behandelt, theils aus den riechenden Substanzen, wie Santelholz, Banille, Ambra u. s. w., mittelst Weingeist direct den Riechstoff auszieht.

Die nach ben beiben letteren Verfahren bargestellten Extracte halten gewöhnlich etwas Fett ober fettes Del aufgelöst. Ein solcher Fettzusat schadet ber Frische bes Parsums, indem es demselben einen Fettgeruch mittheilt, der leicht ins Ranzige übergeht.

Diesen Fettgehalt kann man nach Sichel entfernen, wenn man bas Gefäß mit dem alkoholischen Extracte einige Stunden in eine Kältemischung taucht, die es auf — 18° C. abkühlt. Hierdurch werden die fetten Dele von der Flüssige keit abgeschieden, so daß sie durch Decantiren oder Filtriren vollständig getrennt werden können. Zur Kältemischung kann man sich eines Gemenges aus Eis und Kochsalz bedienen.

Man kann zwar nach bem Vorhergehenden eine jede Lösung einer beliebigen Menge Riechstoff in einer beliebigen Menge Weingeist einen Extract oder eine Essenz nennen; doch versteht man in der Parsümerie unter diesen Namen gewöhnslich nur die Normal-Extracte oder Essenzen, d. h. die alkoholischen Lösungen von einem bestimmten Gehalte des Riechstoffs. Diese Extracte oder Essenzen sollen nur den Geruch einer Blume oder einer anderen riechenden Substanz wiedergeben. Meistentheils wird daher nur ein Riechstoff in Alkohol gelöst; doch ist dies nicht immer der Fall: es giebt eine Wenge Essenzen, die zwei und mehr Riechstoffe entshalten.

Im Folgenden werbe ich die Darstellung einer Anzahl häufig gebrauchter "Normalextracte" geben:

- 1. Neroli'extract erhält man durch Auslösen von 1 Loth Neroliöl in 1 Quart rectificirtem Weingeist. Einen viel seinern Esprit de Neroli stellt man in Frankreich dar durch Behandeln von 6 bis 8 Pfund Orangeblüthpomade mit 4 Quart Weingeist. Diese beiden Extracte werden meist benutzt, um gemischt mit anderen Riechstossen zusammengesetztere Parsüme darzustellen. Es existirt außerdem noch ein Orangenblüthenextract, der sür sich als Taschentuchparsüm u. s. w. dient. Derselbe ist solgendermaßen zusammengesetzt:
- 1 Quart rectificirter Beingeift, 1 Loth Neroliöl, 1/4 Loth Bergamottol, 2 Loth Moschustinctur.
- 2. Citronenextract erhält man burch Auflösen von 4 Loth Citronenöl und 1 Loth Bergamottöl in 4 Quart Alfohol.
- 3. Bergamotteffenz wird burch Auflösen von 4 Loth Bergamottol in 1 Quart rectificirtem Beingeift bereitet.

- 4. Portugalextract besteht aus 1 Quart rectificirtem Beingeist, $^3/_4$ Loth Bomeranzenöl, $^1/_4$ Loth Revoliöl, $^1/_4$ Loth Bergamottöl, 2 Loth Moschinstinctur, 5 Tropfen Nelsenöl.
- 5. Esprit de Rose triple besteht aus: 1 Quart rectisicirtem Beingeist (90 Procent), $1^1/_2$ Loth Rosenöl oder 1 Quart rectisicirtem Beingeist, $1/_2$ Loth Rosenöl, $1/_8$ Loth Bergamottöl; 1 Loth Moschwählinctur, 2 Loth Rosenwasser.
 - 6. Bittermanbelextract. 1 Quart Sprit, 3/4 Loth Bittermanbelöl.
 - 7. Lavendeleffenz. 1 Quart Sprit, 3 Loth Lavendelol.
- 8. Extrait de Reseda wird in Frankreich bereitet, indem man zwei Pfund Resedapomade mit einem Quart rectificirtem Weingeist 14 Tage lang bei gelinder Wärme digerirt und dem so erhaltenen Extracte 4 Koth Toluextract beismischt, wodurch dem Parstim mehr Beständigkeit gegeden wird. In Deutschland stellt man einen künstlichen Resedaextract dar, indem man 1 Quart Sprit, 1/2 Quart franz. Extrait de Cassie, 1/2 Loth Neroliöl, 1/4 Loth Bergamottöl, 11/2 Koth Moschuskinctur, 1/4 koth Rosendl und 1 Loth Tolubalsam vermischt.
- 9. Extrait de Cassie (Afazienertract von Acacia farnesiana W.) ers hält man burch breis bis vierwöchentliche Digestion von französischer Afazienpomade bei geringer Wärme. Dieser Extract hat eine schöne grüne Farbe, die aber nicht sledt, und einen sehr lieblichen Duft.
- 10. Jasminextract. Durch wiederholte Destillation besselben Wassers über frische Jasminblithen kann man zwar ein Jasminöl darstellen; dies geschieht aber wenig oder gar nicht. Statt bessen gewinnt man den Dust der Jasminblithen gewöhnlich durch Absorption. Um aus der so erhaltenen Jasminpomade eine Jasminessenz darzustellen, behandelt man zwei Pfund derselben 14 Tage lang mit 1 Quart Weingeist.
- 11. Beilchenessenz wird dargestellt durch dreis die vierwöchentliche Digestion von zwei Pfund Beilchenpomade mit einem Quart Sprit. Dem erhaltenen Extracte setzt man 12 Loth Beilchenwurzeltinctur und 12 Loth Afazienextract zu.
- 12. Beilchenwurzeltinctur, die auch vielfach als Beilchenessenz verkauft wird, bereitet man burch 14tägige Digestion von 1/2 Pfund Beilchenwurzel mit 2 Quart Sprit.
- (Die sogenannte Beilchenwurzel ist ber getrocknete Wurzelstock ber in Oberitalien heimischen Iris florentina L. Die gesammelten Wurzelstocke werden geschält und dann vorsichtig getrocknet. Frisch haben sie einen sehr unangenehmen Geruch; trocken dagegen einen ganz angenehmen, der dem bes Beilchens entsernt ähnlich ist.)
- 13. Nelkenessenz (Esprit de Girofle) stellt man bar, indem man entsweder 2 Loth Relkenöl in 1 Quart Sprit löst, oder indem man 8 Loth Gewürzsenelken mit 1 Quart Sprit 8 Tage digerirt und die Flüssigkeit von dem Bodensatze absiltrirt.
- 14. Zimmtrindenextract (Esprit de Cannelle) Ferhalt man durch achtstägige Digestion von 8 Loth Zimmtrinde mit 1 Duart Sprit.

15. Patchouliextract:	* Rectificirter	We	ing	eist		4 Quart
	Patchouliöl					$2^{1/2}$ Loth
	Rosenöl .					$^{1}/_{2}$,

16. Banilleextract wird dargestellt durch Digestion von 4 Loth Banille mit 1 Quart Sprit. Die Banille wird zu dem Zweck der Länge nach gespalten und jede Hälfte wird wieder in kleinere Stücke zerschnitten; man gießt dann den Weingeist darauf, läst bei geringer Wärme 14 Tage bis 3 Wochen stehen und filtrirt dann die Flitssigkeit ab.

(Die Banille ift die Frucht zweier Orchibeen (Vanilla aromatica Sw. und Vanilla planifolia Andr.), die in den schattigen und seuchten Wälbern Mittelamerikas heimisch sind.)

17. Heliotropertract wird erhalten durch 8= bis 14tägige Digestion von 1 Pfund Heliotroppomade mit 1 Quart Sprit. Einen kunstlichen Extrait de Héliotrope giebt folgende Vorschrift:

Banilleextract					1/4 Quart
Rosenertract					1/8 ,
Neroliextract					4 Loth
Ambraextract					2 "
Bittermanbelöl					5 Tropfen.

- 18. Santelholzextract. 4 Quart Sprit, 6 Loth Santelholzöl, 1/2 Loth Rofenöl.
- 19. Extrait de Sassafras erhält man durch vierzehntägige Digestion von 16 Loth Sassafrasholz mit 1 Quart Sprit.

(Das Sassafras officinalis Noes., einem Baume, ber in den Wälbern von Nordamerika heimisch ift. Das Holz besitzt einen nicht gerade angenehmen Fenchelgeruch.)

20. Tonkaertract wird dargestellt durch 14tägige Digestion von 8 Loth gestoßener Tonkabohnen mit 1 Quart Weingeist. Der angenehme Duft dieses Extractes ist ähnlich dem des Waldmeisters (Asperula odorata L.) und des Ruchsgrases (Anthoxanthum odoratum L.) und erinnert an frisch gemähetes Heu.

(Die Tonkabohnen ober Tongobohnen sind die Samen einer Leguminose (Dipteryx odorata Wild.), die in den Wäldern von Guyana wächst; sie haben einen aromatisch bittern Geschmad und enthalten ein ätherisches Del, Eumarin, dem sie ihren Geruch verdanken. Berbunstet man den weingeistigen Auszug der Tonkabohnen und krystallisit das sich ausscheidende Cumarin um unter Zusat von Thierkohle, so erhält man es als farblose, harte kleine Blättchen oder größere Prismen, die angenehm aromatisch riechen, in kaltem Wasser kaum, in heißem reichlich löslich sind, bei 50° C. schmelzen und bei 270° C. ohne merkliche Zerssetung sieden.

Die Tonkabohnen bienen hauptfächlich jum Parfümiren bes Schnupftabacks.) Die mit Altohol extrahirten Tonkabohnen können nach dem Trocknen noch jur Darftellung von Riechpulvern bienen.

- 21. Gurteneffenz wird bargestellt, indem man denselben Beingeift dreis bis viermal über frische, zerschnittene Gurten bestillirt.
- 22. Cebertinctur. 1 Quart Sprit, 3 Loth Ceberholzöl, 1/4 Loth Rosenöl; außerbem bereitet man noch eine Cebertinctur burch Digestion von Ceberholz mit Beingeist; letztere besitzt eine rothe Farbe.
- 23. Berbenacytract. Durch Destillation der Blätter der Berbena (Verbena triphylla, Herdt.) kann man zwar ein Berbenenöl darstellen, dies geschieht aber wenig oder gar nicht; man benutt statt desselben das ähnlich riechende Grasöl. Der mit diesem künstlich dargestellte Verbenenertract besteht aus: 1 Quart Sprit, $1^{1}/_{2}$ Loth Grasöl, 6 Loth Citronöl, 2 Loth Pomeranzenöl.
- 24. Betiverextract erhält man entweder durch 14tägige Digestion von 1 Pfund getrockneter, seingeschnittener Betiverwurzel mit 1 Quart Sprit oder durch Lösen von 1 Loth Betiveröl in 1 Quart Sprit.
 - 25. Perubalfamtinctur. 1 Quart Sprit, 4 Loth Berubalfam.
 - 26. Tolubalfamtinctur. 1 Quart Sprit, 4 Loth Tolubalfam.
 - 27. Storagtinctur. 1 Quart Sprit, 4 Loth Storag.
 - 28. Bengoëtinctur. 1 Quart Sprit, 4 Loth Bengoë.
- 29. Moschustinctur erhält man burch breiwöchentliche Digestion von 1 Loth Moschus mit 1 Quart Sprit. Einen Extrait de Musc, ber als Parfitm verkaust wird, stellt man nach folgender Vorschrift bar:

- 30. Zibethextract stellt man dar durch dreis bis vierwöchentliche Digesstion von 1/2 Loth Zibeth und 1/2 Loth Beilchenwurzel mit 1 Quart Sprit.
- 31. Ambraextract erhält man durch Digestion von 11/2 Loth Ambra mit 1 Quart Sprit. Außerdem existirt noch ein Extrait d'Ambre nach folgender Borschrift:

32. Bibergeilextract. 1 Quart Sprit, 1 Loth Bibergeil.

Der Weingeist, ber zur Darstellung von Extracten und Essengen bient, hat gewöhnlich einen Gehalt von 85 bis 90 Procent; er muß frei sein von Fuselöl (Amplastohol); es sollte beshalb niemals aus Kartoffeln bargestellter Spiritus benutzt werben, sonbern nur Wein- oder Kornspiritus. Der aus Wein bereitete Spiritus hat ein eigenthumliches Aroma, das er einem ganz geringen Gehalt an Denanthäther verdankt; er eignet sich besonders für die Parfüme, die von der Pflanzengattung Citrus stammen; der Kornbranntwein dagegen ist besonders geeignet zu Beilchen-, Moschus-, Zibeth- und Ambraertract.

Fuselölhaltigen Alkohol soll man nach Hyde folgendermaßen reinigen können, so daß er für Zwecke ber Barfümerie brauchbar wird. Der 90 proc. Alkohol

wird mit $^{1}/_{2}$ Proc. übermangansaurem Kali, das man zuvor in Wasser löste, versetzt und dann destillirt. Die hierbei aus dem Amylastohol sich bildende Valeriansaure verbindet sich mit dem Alfali des Mangansauresalzes und bleibt als valeriansaures Salz zurück, während reiner, geruchloser Alkohol überdestillirt.

Zusammongosotzto Parkumo. Die zusammengesetzen Barfume entste- 15 hen burch Mischen von mehreren Essenzen oder durch Auflösen von Riechstoffen in den Extracten. Sie heißen bann Bouquets oder Parfitms oder Riechswasser. Diese zusammengesetzen Parkume muß man vor dem Gebrauch längere Zeit stehen lassen, weil sonst leicht der eine oder andere Geruch vorherrscht, oder man muß die Mischung bestilliren.

Burnet in Baris hat zum Mischen von Flüssigkeiten eine besondere Maichine construirt. Diefelbe, Fig. 15, besteht aus mehreren rund um eine gemeinschaftliche Drehungsare angebrachten, fest verschließbaren Cylindern, welche jedoch



so befestigt sind, daß ihre Längsaxen nicht mit der Hauptdrehungsaxe der Masschine parallel saufen. In Folge dieser Auordnung kommen die beiden Enden dieser Eylinder, wenn man die Maschine dreht, abwechselnd in verschiedene Lagen zu einander, so daß abwechselnd das eine Ende des Chlinders höher und dann wieder tieser steht,

als das andere, wodurch die Flüffigkeiten, die man in die Cylinder gefüllt hat, um fie mit einander zu mischen, beständig von dem einen zu dem anderen Ende des Cylinders geworfen werden.

Im Folgenden gebe ich eine Anzahl Borfchriften zur Darftellung zusammen= gefetzter Barfilme:

Efterhagnbouquet (beutsche Borfchrift) :

1 Loth Calmuswurzel, 1 Loth Gewürznelken, 1 Loth Muskatnuß digerirt man 8 Tage mit 3/4 Quart rectificirtem Weingeist, filtrirt die Flüssigkeit und setz zu bem Filtrat:

Citronenöl .						1	Loth
Mofchustinch	ur					2	17
Ambraeffenz						2	"
Bittermandel	löl					5	Tropfen
Neroliöl .							
Rosenöl						20	n
Salmiatgeift				•		1	Drachme

Altoholische Parfume.												
Esterhazy	во	uq	ue	t (fro	ınzi	öfif	đje	Ð	orfd	rift):	
Orangeblüther	text	ra	ct t	on	be	r s	Boi	mai	be	1/2	Quar	t
Esprit de Ro	se	tr	ipl	e						1/2	77	
Betiverextract												
Beilchenwurze	lext	ra	ct							1/2		
Tontabohnene												
Neroliextract												
Ambraeffenz										1/4		
Santelholzöl												me
Nelkenöl										1/2	'n	
			Œ f	3 6 0	uc	jue	t:					
Rectificirter L	Bei	ng	eift							1	Quart	
Beilchenwurze												
Ambraeffenz												
Rosenöl												
Bergamottöl											"	
Citronenöl .											n	
ie Eßbouquet i Bayley u. Co												

Der Name Efbouquet ist eine Abkurzung von Essence of Bouquet. Nach Bieße haben Bahlen u. Comp. in der Cockpurstraße in London dieses Parfilm zuerst dargestellt. Daffelbe hat vielfach Nachahmungen gefunden. Gine Vorschrift aus einer beutschen Fabrik zu demselben ist folgende:

•	•							_			
Rectificirter	Q	Bei	ng	eist						10	Quart
Portugalöl										2	Loth
Lavendelöl										2	n
Citronenöl							•			1	n
Relkenöl .										3	77
Cassiaöl .											n
Neroliöl .											n
Petitgrainöl	[.•			2	"
Palmarofaö										2	n
Jasmineffen											"
Moschustine											n
Thymianöl										2	Drachmen
Rosenöl .	•	,	•	•		•	•	•	•	1	n
			æ	.1	h h	n 11	A 11	ot.			

Felbbouquet:

Rectificirter Weingei	ſŧ				1 Quart
Tonkabohnenertract					1/2 ,
Rosenöl					1/2 Loth
Geraniumöl					1 "
Beilchenwurzelextract					
Moschustinctur .					
Neroliol					
Jasminertract					2 Loth

The Guard's Bouquet:

							-		
Rosenextract									
Nevoliextract									1/4 "
Vanilleextract .									1/4 "
Beilchenwurzelext	ract							•	1/4 ,
Moschustinctur .									
Relfenöl							•		$^{1}/_{2}$ Drachme
Joden=	Clu	ь	(en	gli	idhe	E	or	j dji	rift):
Beilchenwurzelext:	ract								1 Quart
Esprit de Rose	trip	ole							1/2 n
Rosenertract von	ber	\mathfrak{B}	om	αδι	٠.	_			1/9

Afazienextract

Bergamottöl 1 Loth

Joden Club (französische Borschrift):

Rojenextract vo	n	der	131	omo	ade	•	•	•	$^{-1}/_{2}$ Onar
Tuberofenertrac	t								$^{1}/_{4}$ "
Afazienextract									$^{1}/_{4}$,
Jasminextract									3/8 n
									6 Loth

Eau de Mille - fleurs:

Bur Anfertigung eines Taufendblumenbouquets giebt es eine Menge Borsichriften, von benen ich nur die folgenden beiben anführen will:

Rectificirter	W	ein	gei	ſŧ							1	Quart
Rosenöl .			٠.	•							1	Loth
Bergamottöl	•										2	"
Lavendelöl											1	"
Citronenöl											1	" "
Neroliöl .											2	Drachmen
Restenöl .											1	,
Bittermande	löl										5	Tropfen
Beilchenertro	ıct										6	Loth
Vanilleextra	ct										4	n
Cebertinctur						•					2	 m
Moschustine											2	n
Jasmineffen;	3			•	•	•	•	•	•	•	2	n
Weingeist .											1	Quart
Bergamottöl										•	1	Loth

Lavenbelöl

ober

Altoholische Parfume.

Citronenöl .					1/2 Loth
Relfenöl					1/2 2
Palmarofaöl					
Cedertinctur .					1/2 "
Beilchenextract					
Moschustinctur		•			2 ຶ່

Eau de Lavande ambrée:

Rectificirter	W	ein	gei	ft (90	pri	oc.)		10	Quart	
Lavendelöl			•	•	•	٠.			10	Loth	
Bergamottöl											
Citronenöl									1	<i>"</i>	
Storax									8		
Berubalfam									4	<i>"</i>	
Moschustine	tur								20	"	

Man läßt die Mischung vierzehn Tage stehen und filtrirt bann.

Eau de Lavande double:

Rectificirter	W	ein	gei	ĵŧ	:			8	Quart
Rosenwasser									
Lavendelöl									
Bergamottöl								2	"
Citronenöl									
Moschustine	tur							4	n

Eau de Cologne.

Bur Anfertigung bes sogenannten kolnischen Bassers sind eine zahllose Menge von Borschriften vorhanden. Im Folgenden gebe ich eine Anzahl berfelben zur Auswahl:

Beingeift .		10	Quart	Weingeist 10	Quart (
Citronenöl .		6	Loth	Bergamottöl	
Bergamottöl		3	n	Citronenöl	2 "
Neroliöl .		1	n	Lavendelöl	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,
Lavendelöl .		8/4	"	Neroliöl	
Rosmarinöl		$^{1}/_{2}$	n	Melissenöl 1/9	ł n

Beingeift (90proc.) . 2 Quart Bergamottöl	Beingeift . 14 Duart Citronenöl 4 Loth Bergamottöl 2 , Lavenbelöl 5 , Cajeputöl
Beingeift 10 Quart Bergamottöl 6 Loth Eitronenöl 1 " Melissenöl 1 ; Lauenbelöl 1/2 " Revoliöl 1/2 "	Weingeist 10 Duart Bergamottöl 6 Loth Eitronenöl 2 , Lavenbelöl 2 ,

Berbeffertes Rolner Baffer.

Ein Johann Maria Farina giebt ber Eau de Cologne ein bauerhafteres Parfum burch Zusat eines altoholischen Auszugs ber Storchschnabelblitthe. Derselbe ftellt bas Kölner Waffer bann folgendermaßen bar:

4 Loth in Altohol gelöste Benzos, 8 Loth Lavenbel- und 4 Loth Rosmarinsessen werden mit 130 Quart preuß. hochgräbigem Weingeist gemischt und dieser Auslösung successive $20^4/_5$ Loth Nerolöst, $20^4/_5$ Loth Petitgrain, $20^4/_5$ Loth Cebrat, $41^3/_5$ Loth Portugalöl, $41^3/_5$ Loth Citronenöl, $41^3/_5$ Loth Bergamottöl und oben erwähnter alsoholischer Auszug der Geraniumblüthe zugesetzt, die Wischung start geschüttelt und das Faß zu wiederholten Walen abgelassen und neuersdings gefüllt. Nachdem die Mischung 14 Tage lang ruhig gestanden, kann diesselbe zum Gebrauch auf Flaschen gezogen werden.

Eau de Berlin:

Weingeist						1	Quart '
Bergamottöl							
Citronenöl						1/2	,
Neroliöl .						1/2	"
Rofenöl .						30	Tropfen
Carbamomö	ĺ					20	n
Meliffenöl						10	**
Corianderöl						5	 m
Thymianöl							
• •							••

Struve's Leipziger	Duft	(nach	Birgel):
Feinstes Nerolibl		. 4	Loth
Cebrat (Citronenöl) .		. 3	"
Citron au Zeste (Citro	nschale	n) 2	n
Bergamottöl			n
Rosmarinöl		. 1	,

Diese Dele werden erst in einem halben Quart absolutem Altohol gelöst und die Lösung mit 12 Quart Weinspiritus und $1^1/_2$ Quart Drangeblüthens wasser versetzt. Durch den Zusatz des letzteren gewinnt das Parfüm sehr bedeutend an Lieblichkeit und Milbe.

Ungarmaffer:

Weingeist	aus	We	in	(8	5 p	roc	.)			4 Quart
Deutsches	Roé	mar	ini	ŝĺ				•		4 Loth
Limonschal										
Meliffenöl										
Minzöl .									٠.	1/2 Drachme
										1/2 Quart
Drangeblü	then	extro	act							1/2 "

Das Ungarwaffer ift als Parfilm für bas Taschentuch besonders für solche werthvoll, welche viel und lange sprechen müffen, indem das darin enthaltene Ros-marinöl sehr wohlthätig und erfrischend auf die Gesichtsnerven einwirft, wenn man sich mit einem durch Ungarwasser parfümirten Taschentuch den Schweiß ab-wischt.

Trodine Parfume.

- Riechpulver (Poudres pour Sachets). Zur Anfertigung von Riechpulvern dienen getrocknete wohlriechende Hölzer, Burzeln, Kräuter und Blüthen,
 die noch obenein mit ätherischen Delen 2c. parsümirt werden. Alle diese Hölzer,
 Wurzeln u. s. werden vor ihrer Anwendung fein gepulvert und dann gesieht.
 Die fertigen Riechpulver werden in kleine seidene Kissen (Sachets) oder gepreßte
 Couverts gefüllt und so verkauft. Man legt sie in die Kleiderschränke u. s. w.,
 um Kleider, Wäsche 2c. zu parsümiren.
 - Ich laffe hier einige Vorschriften zur Anfertigung solcher Riechpulver folgen:
 - 1. Borschrift: 4 Poth gepulverte Beilchenwurzel und $2^{1/2}$ Poth gepulvertes Zimmtcasseinolz werden gemischt und mit 3 Loth Restenöl, 1 Loth Zimmtcasssenöl, 1 Loth Rosenöl und 2 Drachmen Lavendelöl parfümirt.
 - 2. Borschrift: 1 Pfund Beilchenwurzel, 1/4 Pfund Steinklee und 1/4 Pfund Rosenblätter werden gepulvert, gut gemischt und mit 1/4 Loth Nelkenöl, 1/4 Loth Rosenöl und 10 Gran Moschus parfümirt.

(Der Steintlee [Molilotus officinalis] enthält Cumarin und riecht daher ähnlich bem Waldmeister, ben Tonkabohnen 2c.)

3. Sachet à la violet:	4. Sachet à la Rose:
Beilchenwurzel 1 Pfund Afazienblüthen	Rosenblätter 1 Pfund Santelholz $^{1}/_{2}$ $^{1}/_{2}$. Rosenöl $^{1}/_{2}$ Loth
Moschus 10 Gran	6. Sachet aux Mille-fleurs:
5. Muffelinpulver:	Drangeschalen 8 Loth Gewürznelken 10 "
Patchoulikraut 10 Loth	Zimmt 4 "
Mustatblitthen 8 "	Rosenblätter 4 "
Betiverwurzel 12 "	Beilchenwurzel 4 "
Minzöl 1 "	Moschus 1/2 Drachme
Portugalöl 1/2 "	Rofenöl 12 Tropfen

Räuchermittel.

Während alle bisher erwähnten Parfilmerien ihren Duft bei gewöhnlicher 17 Temperatur ausströmen, sollen die Räuchermittel beim Erhitzen oder Verbrennen Wohlgeruch verbreiten. Man wendet sie namentlich bei stark verunreinigter Luft an, und zwar in verschiedener Form, theils slüfsig, theils fest. Ersteres sind die Räucheressen und Räucheressige, letteres die Räucherkerzen und Räucherpulver.

Um Räucherkerzen darzustellen werden die parfümirten Substanzen fein gepulvert, mit einer Lösung von Traganthgummi gut durchgeknetet und dann mittelst ber Hand ober einer Form in die bekannte spikkegelförmige Gestalt gebracht.

Es mögen hier einige Borfchriften zu Räuchermitteln folgen:

Räucherkerzen. 1. Borfchrift: 8 Loth Santelholz, 8 Loth Beilchenwurzel, 5 Loth Weihrauch, 1/2 Loth Benzoë, 1/2 Loth Storax werben fein gepulvert, gestiebt und mit 1/2 Loth Traganthgummi geknetet.

2. Borschrift: 1 Pfund Holzkohle, 3/4 Pfund Benzoë, 1/4 Pfund Tolubalfam, 1/4 Pfund Banille, 1/4 Pfund Gewürznelken, 1/2 Loth Santelholzöl, 1/2 Loth Revroliöl, 3 Loth Salpeter, Traganthaummi so viel als nöthig ist.

Räucherpulver:

Cascarille													Loth
Wachhold													
Weihraud		•	•	•	•	•			•			10	n
Storax							•					4	"
Benzoë												4	"
Bernftein												4	n
Mastix	•	•	•	•	•	•	٠	•	٠	•	•	4	"

Damascener Rö	8d	hen				3	Loth
Saffafrasholz		•				2	ກ
Lavendelblumen						2	**

Harze und Balfame werben gröblich gepulvert, Solzer und Blumen gröblich zerschnitten, und bann bas Ganze zusammengemengt.

Rönigeräucherpulver:

Sewiirznelfen											$2^{1/2}$	Pfund
Bimmtcaffie .							•				$2^{1/2}$	n
Beilchenwurze												n
Borar												77
Rofenblätter .												n
Lavendelblüth												n
Melfenöl .												th
Lavendelöl		•	•			•	•	•			3	n
Cebernöl .												n
Bergamottöl	•				•		•		•	•	3	n
Neroliöl .			•	•	٠,	١.	•	•	•		1	ກ

Die trocknen Substanzen werben zuerst gröblich gepulvert, bann untereinander gemischt; bie atherischen Dele löst man in ihrem breisachen Gewicht starkem Weingeist, besprengt mit ber Lösung bas trockne Gemisch und arbeitet bas Ganze mit ben Händen sorgsältig durcheinander.

Räuchereffeng: .

Räuchereffeng:

Weingeist 16 Loth	Benzoötinctur 11/2 Quart
Moschus 1 Gran	Neroliöl ¹ / ₂ Loth
Lavenbelöl 20 Tropfen	Bergamottöl 1/4 "
Bergamottöl 26 "	Lavendelöl $^{1}/_{4}$ "
Relfenöl 10 "	Rosenöl 20 Tropfen
Rosenöl 10 "	Restenöl 10 "

Räuchereffig:

Räuchereffig:

Essigfäure 41/2 Unze	Essigsäure 2 Unzen
Essignither 3 ,	Alkohol absol 1 Quart
Relfenöl 1/2 Loth	Beilchenwurzeltinctur . 1/2 "
Lavenbelöl $1^{1/2}$,	Benzoötinctur 1/2 "
Citronenöl $1^{1/2}$ "	Perubalsam 1 Loth
Bergamottöl 11/2 Drachm.	Moschustinctur 2 "
Thymianöl 3/4 "	Bergamottöl 2 Drachm.
Zimmtöl 8/4 "	Citronenol 1 "
Altohol absol $2^{1/4}$,	Lavendelöl 1 "
<u></u>	Zimmtöl 1/2 "
	Nelkenöl 1/2 "

Räucherpapier:

Zimmtöl					1 Loth
Mustatnußpulver					1/4 "
Storax liquidus					1/4 ,
Bengoë, gepulvert					1/8 n
Ambra					5 Gran
Moschus	. •				5 "

Die Riechstoffe werben zusamniengerieben, bann wird soviel Weingeist zugetropft, daß eine ziemlich flüssige Masse entsicht. Diese trägt man mittelft eines weichen Pinsels auf die eine Seite stärkeren seinen Papiers, die dann in Deloder Wachspapier ausbewahrt werben. Jum Gebrauche wird das Papier über ein Licht gehalten, so daß es raucht, aber nicht andrennt.

Bahn- und Mundmittel.

Bur Reinigung und Erhaltung ber Bahne und bes Bahnfleisches bienen 18 Bahnfeifen, Bahnpulver und Bahntincturen, jur Beseitigung von übel- riechendem Athem die Mandwaffer.

Bahnfeife. Gleiche Theile Marfeillerfeife, Beilchenwurzel und Talt werben fein gepulvert, mit etwas Pfeffermingol parfumirt und mit Zudersprup zu einer steifen Bafte angerieben.

Zahn pafta. $^{1}/_{2}$ Pfund präcipitirter kohlensaurer Kalk, $^{1}/_{2}$ Pfund Honig, $^{1}/_{2}$ Pfund Beilchenwurzel, 2 Drachmen Rosafarbe werden mit Zuckersyrup zu einer dicken Paste zusammengerieben und mit $^{1}/_{2}$ Unze Reskenöl, $^{1}/_{2}$ Unze Musskablithenöl und $^{1}/_{2}$ Unze Rosenöl parfümirt.

Campher freibe. 1/4 Pfund Campher wird unter Zusatz von wenig Spisritus in einem Mörser fein zerrieben, und bann mit 1/2 Pfund gepulverter Beils chenwurzel und 1 Pfund pracipitirter Kreibe innig gemischt.

(Die sogenannte präcipitirte Kreibe wird dargestellt durch Fällen einer filstrirten Lösung von 1 Theil Chlorcalcium in 10 Theilen Wasser mit einer Lössung von krystallistrter Soba, Auswaschen des Niederschlags mit destillirtem Wasser und Trocknen zwischen Fließpapier bei mäßiger Wärme.)

C 9 t u 3 u 9 p	- ,
Bräcipitirte Kreibe 1 Pfund	Chinarinde, fein gestoßen 1/2 Pfund
Stärkepulver 1/2 ,	Kohlens. Ammoniak 1 "
Beilchenwurzelpulver . 1/2 ,	Beilchenwurzel, gepulv 1 "
Schwefels. Chinin 1 Drachme	Zimmtcassienrinde 1/2 "
	Myrrhe, gepulv 1/2 "
	Bräcinitirte Kreide 1/2

Rohlezahnpulver. 2 Pfund gestoßene Lindenkohle, 8 Loth gepulverte Chinarinde werden mit 1 Loth Citronenol parsumirt, dann innig gemengt durch ein feines Sieb gestebt und in Schachteln gefüllt.

Chingzahnnulper:

Chinarindenzahnbulver:

Melfenöl 1/2 Loth

Mialhe's Zahntinctur:	Myrrhe=Zahntinctur:								
Sprit 10 Quart Kinogummi 1/2 Pfund	Sprit 1 Quart Ratanhiawurzel 4 Loth								
Ratanhiawurzel 1/2 "	Myrrhe 4 "								
Benzoëtinctur $1^{1/2}$ Drachm. Tolubalsamtinctur . $1^{1/2}$ "	Gewürznelken 4 "								
Minzöl 1 " Zimmtöl 1 "	. •								
Anisöl 1/2 "									

Diefe Bahntincturen werden angefertigt, indem man Ratanhiamurzel, Gummi, Myrrhe, Gewurznelken mit dem Sprit 8 bis 14 Tage digerirt, bann filtrit und die atherischen Dele und Tincturen gufest.

Eau de Botot.

Englische Borschrift:	Französische Borschrift:
Cederholztinctur 1/2 Quart	Weingeist (85 proc.) . 2 Quart
Myrrhentinctur 1/8 ,	Frischer Anis 18 Loth
Ratanhiatinctur 1/8 "	Censonzimmt 4 "
Pfefferminzöl 15 Tropfen	Cochenille 1 "
Rosenöl 10 "	Gewürznelken 1 Drachme

Bei bem französischen Eau de Botot werben Anis, Zimmt 2c. jusammengestoßen, dann 14 Tage mit dem Sprit digerirt, die Tinctur abfiltrirt und 1 Loth Bfeffermingol jugefest.

Cachou aromatisé. Mit dem Namen Cachou aromatisé bezeichnet man Baftillen, bie jaum Barfumiren bes Athems in ben Mund genommen und in folgender Beise bereitet werden: Man löst 31/2 Unzen Succus liquiritiae in 4 Ungen Waffer und fett 1/2 Unge pulverifirtes Gummi-arabicum und 1 Unge Catechupulver bagu. Das Gemenge wird gur Extractconfifteng eingebampft, bann innig gemischt mit:

A)	lastixpulver.	•				•	•	•	$^{1}/_{2}$	Drachm	e
	ascarillrinden								1/2	"	
25	eilchenwurzelp	ulve	r	•	•	•	•	•	$^{1}/_{2}$	n	
iter	eingedampft.	No	ıd)	dem	G	rfal	ten	wird	bie	Masse	parfi

und noch weit ümirt mit:

Pfeffermingol . . . 30 Tropfen Ambraertract Moschustinctur .

Dierauf wird fie auf einer mit Del eingeriebenen Steinplatte in bunne Stängelden ausgerollt, die Oberfläche berfelben von anhängendem Del befreit, bann mit Waffer befeuchtet und mit Blattfilber überzogen. Getrodnet zertheilt man biefe Stangen in fleinere Stude.

Geheimmittel für Zahn- und Mundpflege. Chinefisches Zahn- 19 pulver ist ein schwach röthlich gefärbtes, höchst fein praparirtes Bimsstein- pulver.

Dr. Rau's Mailander Zahntinctur wird erhalten durch Digestion von 1 Theil Kino und 1 Theil Zimmtrinde mit 100 Theilen Alfohol, Filtriren und Bersetzen bes Filtrats mit einigen Tropfen Pfefferminzöl.

5. Thiele's Mundwaffer ift ein fcmach alfalifcher Auszug von San-

telholz, Rrauseminze und Galbei.

Anatherin-Mundwaffer von 3. C. Boppe in Wien ift nach Sager ein schwach weingeistiger Auszug von rothem Santelholz, Myrrhen, Gewürznelken, Zimmt und Guajakholz.

Ungefähr: 15 Gran Santelholz, 10 Gran Guajakholz, 25 Gran Myrrhen, 15 Gran Gewikrznelken, 5 Gran Zimmtcasste werden mit 24 Drachmen rectisicirtem Alsohol und 12 Drachmen Rosenwasser digerirt, filtrirt und dem Filtrat 1 Tropsen Nelkenöl und 1 Tropsen Zimmtöl zugesetzt.

Rogoln für Zahnpfloge. Bei ber mehr und mehr überhand nehmen- 20 ben Klage über Berderbniß ber Zähne sind vielleicht noch einige Worte über Zahnpslege hier am Plate.

Um bie Rahne gefund ju erhalten, hute man fich, diefelben mechanifch ober demifch zu verlegen. Man muthe ihnen nicht Leiftungen gu, für welche bie Ratur fie nicht bestimmt hat; man vermeibe metallene Bahnftocher, unterlaffe bas Berbeigen von Ruffen, Enochen, Bolg und anderen gu harten Begenftanden. Ferner verhute man die langere Ginwirfung von Sauren auf bie Bahne. Sauren tonnen in ben Mund theile birect eingeführt werben, theils können fie baselbft aus anberen Stoffen, namentlich beim Faulen berfelben, gebilbet werben. Bieraus ergiebt fich bie Regel: "Man forge ftets für gründliche Reinigung bes Mundes." Auch burch manche Rrantheiten ober in Folge unregelmäftiger Berbauung entstehen Gauren im Munde, bie ben Buhnen verberblich find. hieraus folgt noch die Regel: "Man forge im Allgemeinen für Gefundbeit, namentlich für Regelmäßigfeit ber Berbauungsfunctionen." Ift aber in Folge von Krantheit eine fchlechte Beschaffenheit ber Munbflitffigkeit eingetreten, fo muß man burch faurewidrige Mittel (Altalien) bie Bahne ju fcuten fuchen. Es ergiebt fich alfo auch hier wieder ale bie Bauptfache: "grundliche Reinhaltung bes Dtunbes."

Was die Mittel anlangt, die zur Reinigung der Zähne und des Mundes dienen, so ist das Urtheil über Anwendung von Zahnseisen ein getheiltes. Es wird vielsach behauptet, daß ein fortgesetzer Gebrauch von Seise den Zähnen nachtheilig sei, wiewohl sich dies aus der chemischen Zusammensetzung der Zähne nicht erklären läßt. — Bon den Zahnpulvern sind die rothen und farblosen den schwarzen (aus Holzschle) vorzuziehen, da sich letztere zwischen Zähne und Zahnssleisch eindrängen und so den Zahnsleischrand grau färden. Auch ist Kohle wie kaum irgend eine andere Substanz sähig den Schmelz wegzuschleisen. — Alle Zahnpulver müssen sehr seinstörnig sein und sich zwischen den Fingern nicht sandig ansühlen, da sie sonst bei anhaltendem Gebrauche den Schmelz wegscheuern.

Kranthaftes Zahnfleisch, welches leicht blutet, kann burch abstringirende Zahntincturen verbeffert werben.

Das beste Mittel, um üblen Geruch aus bem Munde zu beseitigen, ist das übermangansaure Kali (KO, Mn₂O₇). Um basselbe darzustellen, versährt man folgendermaßen: Man löst 2 Theile Kalihhdrat in möglichst wenig Wasser, sett 1 Theil chlorsaures Kali und 2 Theile sein zerriebenen Braunstein hinzu, trocknet das Gemisch ein und glüht es einige Zeit in einem Thontiegel. Die so erhaltene Masse, das sogenannte Chamaeleon minerale, wird mit so viel heißem Wasser behandelt, daß eine rothe Lösung entsteht. Man läßt dann absetzen, dezantirt oder siltrirt durch Asbest, dampst rasch ein und läßt krystallistren. Durch Umkrystallistren aus einer heißen Lösung sind die Krystalle zu reinigen. Dieselben haben eine dunkelpurpurrothe, sast schwarze Farbe.

Bon dem übermangansauren Kali bereitet man sich eine concentrirte Lösung (1 Theil übermangansaures Kali auf 15 Theile Wasser) und bewahrt dieselbe in gläsernen Flaschen mit Glasstöpseln auf. Zum Gebrauche als Mundreinigungsmittel gießt man 5 bis 10 Tropsen von dieser Lösung in ein halb mit lauwarmem Wasser gefülltes Glas und spült damit den Mund gut aus. Die Zähne nehmen dabei eine blaßbräunliche Färbung an, die stärker erscheint, wenn man den Mund mit einer concentrirteren Ausschung ausspült, aber vollständig weggeht, wenn man nach dem Ausspüllen mit diesem Mundwasser die Zähne mit einem guten Zahnpulver putzt. Eine nachtheilige Wirkung dieses Mundwassers hat man nicht zu bestürchten.

Das übermangansaure Kali hat die Eigenschaft, daß es sich mit allen organischen Stoffen zersetzt. Man hat sich daher vorzusehen, daß man es beim Lösen
und Ausbewahren nicht nit organischen Substanzen in Berührung bringt, da sich
sonst die Lösung sosort trübt und unter Abscheidung eines braunen Pulvers allmälig entfärbt. Auf Zeug gebracht erzeugt eine Lösung von übermangansauren Kali einen braunen Fleck, der nicht durch Waschen mit Seise, sondern nur durch
verdünnte Salzsäure entfernt werden kann.

Auch auf ber Haut erzeugt bas übermangansaure Kali einen sehr dauerhaf= ten braunen Fleck.

Mittel zur Pflege bes Haares.

311 Zur Confervirung des Haares sind Einsalbung besselben und öftere Reinigung der Kopfhaut ersorberlich. Zu ersterem Zwecke dienen die Pomaden und Haaröle, zu letzterem die Haarwaschwässer. Zur Bereitung von Bomaden dienen härtere Fette, namentlich Schweinesett, Rindstalg oder Rindsmark, auch mit Zusat von Wachs; zur Darstellung der Haaröle werden hauptsächlich Olivenöl und Mandelöl benutzt. Die angewandten Fette und setten Dele dürsen vor allen Dingen nicht ranzig sein; einerseits ist der beim Ranzigwerden entstehende üble Geruch der Parfümirung hinderlich, andererseits, was noch mehr zu berück-

sichtigen ist, wirkt ranziges Fett sehr nachtheilig auf die Kopfhaut und ben Haarwuchs ein.

Reinigung der Fette. Um ein Nanzigwerden ber Pomaden zu hindern, 22 milsen die Fette vor ihrer Anwendung gereinigt werden, damit alle Bluttheile, Eiweißtheile u. s. w. entfernt werden.

Zu biesem Zwecke schmilzt man das Fett im Wasserbade ober durch Wasserbampf und setzt zu je 100 Pfund geschmolzenem Fett 1/2 Pfund Kochsalz und 1/4 Pfund gepulverten Alaun. Die Oberstäche des Fettes wird sich jetzt mit Schaum bedecken; man entsernt denselben mit slachen durchlöcherten Schöpfern und setzt biese Operation fort, bis aller Schaum verschwunden ist und das Fett vollständig klar erscheint.

Nimmt man das Fettschmolzen mit Dampf vor, so giebt man anfangs sehr stark Dampf und läßt benfelben einige Zeit das Fett durcharbeiten, giebt dann allmälig weniger und wieder weniger Dampf, dis man ihn schließlich ganz abspertt. Auf diese Weise setzen sich die schwereren Unreinigkeiten und die im Wasser löslichen Theile leichter ab, als wenn man plötzlich den ganzen Dampf absperrt.

Ist aller Schaum entfernt und das Fett vollständig klar, so muß das letztere noch gewaschen werden, um die letzten Spuren von Salz, Blut u. s. w. zu entfernen. Hat man Dampf zur Verfügung, so kann man es noch flüssig in einen anderen Bottich, in welchen man zuvor etwas Wasser gefüllt hat, überschöpfen und das Auswaschen durch Dampf bewirken. Man giebt hierbei auch zuerst starken Dampf; hat derselbe das Fett tüchtig durchgearbeitet, so wird er langsam abgesperrt.

Ein besseres Resultat erhält man durch folgende freilich sehr umständliche Methode des Auswaschens, die man beim Arbeiten ohne Dampf jedoch stets anwenden muß. Das nach dem Abschöpfen des Schaumes klar gewordene Fett läßt man erkalten; nimmt dann eine kleine Menge desselben, ungefähr ein Pfund, auf eine geneigt liegende Schieferplatte, und reibt es ganz dinn, während fortwährend reines kaltes Wasser darüber läuft.

Diese Waschmethobe ist jedoch mittelst der Hand nur bei Schmalz ausstührbar; bei sesteren Fetten, wie Talg, ist dazu eine größere Kraft erforderlich. Ewen in London sührt das Waschen bei den festeren Fetten auf solgende Weise aus: Er bringt das Fett auf eine kreissörmige, steinerne Platte; auf dieser rotirt eine steinerne Walze um eine Axe, die durch den Wittelpunkt der Platte geht. Während die Walze über das Fett hinrollt, läuft fortwährend kaltes Wasser über dassleibe. Da die Platte nach der Witte zu etwas höher ist als am Rande, so läuft dort das Wasser zu und hier von der Platte wieder herunter.

Redwood hat die Beobachtung gemacht, daß gewisse Salben, besonders die Zinksalbe, nicht ranzig werden, wenn man bei ihrer Darstellung eine kleine Menge Benzoë oder Benzoösäure zusett. In Frankreich wenden die Parsümeure schon seit längerer Zeit Benzoë in ähnlicher Weise an. Nach A. Bermond wird nämlich in Nizza die Fettreinigung folgendermaßen ausgeführt: Man nimmt ganz frisches Fett, besteit dasselbe von allen Fleisch= und Hautstillen, zerschneibet es dann in kleine Stücke, zerreibt es ganz fein in einem Mörser und knetet es in

immer erneutem frifchen Waffer, bis daffelbe gulcht gang flar bleibt. Dann fcmilgt man bas Wett, fest zu je 100 Bfund beffelben 6 Loth gepulverten tryftallifirten Maun und eine Sand voll Rochfalz und erhitt zum Sieben. Man feiht es nun durch ein Tuch in einen Topf, läßt es hier einige Zeit fteben, bamit es fich Mart, und gieft es von bem Bobenfat ab und in den fruberen Reffel gurud. In biefem erhitt man es liber freiem Feuer, verfett es mit 3 bis 4 Quart Rofenmaffer und ungefähr 10 loth fein gepulvertem Bengoöharg, läft es schwach fleben und entfernt allen Schaum, ber fich auf ber Oberfläche bilbet. Wenn fich fein Schaum mehr bilbet, entfernt man bas Feuer unter bem Reffel. Man läft das Bange noch 4 bis 5 Stunden ruhig fteben und schöpft bann forgfältig bas oben Das fo gereinigte Wett foll fich viele Jahre halten, ohne befindliche Fett ab. rangig zu werben.

23 Pomadon. Der Name "Bomabe" ober, wic es wohl richtiger geschrieben würde, "Bomate", stammt von "pomum" (Apsel), da die ersten parsitmirten Haarfalben von einem römischen Arzte, Vittoni, so dargestellt wurden, daß er Gewürze in einen Apsel stecke, diesen einige Zeit in geschmolzenes Fett legte und badurch dasselbe wohlriechend machte. — Jetzt werden die Pomaden gewöhnlich berreitet, indem man die geschmolzenen Fette mit atherischen Delen mischt.

Bier mögen einige Borschriften für Bomaben folgen:

Rofenpomade: Man schmilzt unter Umrithren $4^{1}/_{2}$ Pfund Schweinesett, $1/_{2}$ Pfund Olivenöl (Provenceröl), 10 Loth Wallrath und 2 Drachmen gepulverte Cochenille zusammen, seiht durch ein Tuch, setzt zu der halbstüssigen Wasse 4 Scrupel Rosenöl, $1^{1}/_{2}$ Loth Palmarosaöl, 1 Loth Bergamottöl und 1 Loth Moschustinctur und rührt, dis die Masse erstarrt.

Jasminpomade: 3 Pfund Rindsmark, 2 Pfund Schweineschmalz, 1. Pfund Mandelöl und 8 Loth Wallrath werden geschmolzen; der erkaltenden Masse rührt man 6 Loth Huile antique des Jasmins und 6 Tropfen Rosenöl ein.

Beilchenpomade: Man schmilzt 4 Pfand Schmalz und 8 Loth Wachs mit 1 Pfand pulverisirter Beilchenwurzel zusammen; läßt die Mischung einige Tage stehen, schmilzt sie von Neuem, seiht sie durch ein Tuch und parsümirt sie noch mit 1 Loth Bergamottöl, 1/16 Loth Cassiaöl und 1/2 Loth Moschustinctur.

Heliotroppomade:

Schmalz							
Wachs Perubalsa							
Bergamot							

Orangeblüthenpomade:

Schmalz .							1/2 Pfund
Wachs .							1/2 Loth
Bergamottö	ĺ				•		1/2 "
Pomeranzer	ıöl						$^{1}/_{2}$,
Neroliöl .							25 Tropfen

Pommade au Portugal:

Schmalz					1/2	Pfund
Wachs						
Bergamottöl					$^{1}/_{2}$	22
Pomeranzenöl					8/4	•

Banillepomade: 4 Pfund Fett und 1/4 Pfund Banille macerirt man 3 vis 4 Tage bei einer Temperatur von 20 bis 25° C. und filtrirt bann.

Durchsichtige Pomabe: Man schmilzt $^{1}/_{2}$ Pfund Wallrath, 3 Pfund Provenceröl und 4 Loth Wachs zusammen, parfümirt die noch ganz flüssige Masse mit 4 Scrupel Rosenöl, 12 Gran Bittermandelöl und 2 Loth Moschusessenz und läßt ohne zu rühren erkakten. Wirde man die Pomade rühren, so wirde sie ihre Durchsichtigkeit verlieren.

Martpomabe:

Bouquetpomabe:

Schmalz 4 Pfund	Schmalz 1 Pfund
Rindsmark 2 "	Wachs 1/2 Loth
Huile antique des Jas-	Bergamottöl 1/2 "
mins 2 Loth	Zimmtöl 20 Tropfen
Cassiavi 2 "	Reltenöl 15 "
Relfenöl 4 "	Pomeranzenöl 30 "
Perubalsam 4 "	Lavendelöl 10 "

Chinapomade: 3 Pfund Rindsmark, 2 Pfund Schmalz, 1/2 Pfund Wandelöl und 1 Loth Perubalsam werden zusammen im Wasserbade geschmolzen, sodann 1/2 Loth gestoßene Chinarinde hinzugeschüttet und eine halbe Stunde durcheinander gerührt. Nachdem hierauf durch ein leinenes Tuch geseiht ist, wird mit 1 Loth Nelkenöl und 6 Tropsen Rosenöl parfümirt und sleißig gerührt, bis die Pomade erstarrt.

Pomade gegen das Ausfallen der Kopfhaare: $^{1}/_{2}$ Pfund Cacaobutter, $^{1}/_{4}$ Pfund fettes Mandelöl werden zusammengeschmolzen. Der halb erkalteten Masse werden 4 Drachmen Tannin und 3 Drachmen Chinin, die zuvor mit 3 Loth kölnischem Wasser angerührt wurden, zugesetzt und zuletzt noch $^{1}/_{2}$ Loth Berubalsam zugemischt.

Cantharidenpomade: $^{1}/_{2}$ Pfund Ochsenmart, $1^{1}/_{2}$ Loth gelbes Wachs werden zusammengeschmolzen; zu der erkaltenden Masse seit man 1 Scrupel Cantharidenextract, $2^{1}/_{2}$ Scrupel Rosenöl und $^{1}/_{2}$ Scrupel Nelkenöl.

(Cantharibentinctur stellt man auf folgende Weise dar: 4 Drachmen gestroßene spanische Fliegen werben in einer Flasche mit 1 Quart gewöhnlichem, aber suselseingeist übergossen, die Flasche wird verkorkt, fleißig geschüttelt und ber Inhalt nach acht Tagen filtrirt.)

Haarolo. Die Haarole werden bereitet durch Mischen bes Deles mit den 24 atherischen Delen oder durch Ausziehen bes Riechstoffes aus den wohlriechenden Substanzen mit fettem Del.

Durch Ausführung ber folgenden Borfchriften erhalt man ein gutes Haarbl:

Beilchenhaaröl: 6 Loth Beilchenwurzel werden einige Tage mit 2 Pfund Olivenöl bei mäßiger Temperatur digerirt; dann seiht man das Del durch ein Tuch und parfümirt mit $^{1}/_{4}$ Loth Bergamottöl, $^{1}/_{2}$ Loth Moschustinctur und 10 Tropfen Zimmtöl.

Klettenwurzelöl: Man digerirt 1/2 Pfund klein geschnittene Klettenwurzel (die Burzel von Lappa major und Lappa minor) einige Tage mit 2 Pfund Olivenöl bei mäßiger Bärme, gießt bann bas Del von der Burzel ab (baffelbe braucht nicht ganz klar zu sein), setzt etwas Ricinusöl zu und parsümirt

mit 1 Loth Rofenöl und 2 Loth Bergamottol.

Rowland's Macassaris (roth): Man erwärmt 4 Pfund Olivenöl im Wasserbade mit 10 Loth zerkleinerter Alkannawurzel (die Wurzel der im Oriente wachsenden Anchusa tinctoria L.) und läßt so lange stehen, bis das Del durch die Wurzeln roth gefärdt ist; dann seiht man es durch ein Tuch und parfilmirt es mit ½ Loth Zimmtöl, ½ Drachme Nelkenöl und 10 Tropfen Rosenöl.

Jasminöl:	Portugalöl:
Olivenöl 2 Pfunb Huile antique des Jasmins 5 Poth Bergamottöl 1/2 "	Olivenöl
Schweizer Kränteröl: Olivenöl 4 Pfund Kümmelöl 1/2 Drachr Lavendelöl 1 , 2 Winzöl 1/2 Loth	Philofomehaaröl: Olivenöl 2 Pfund Huile antique des Jas- mins

- 25 Mittel zum Steif- und Glänzendmachen der Haare. Zum Steifs und Glänzendmachen ber Kopfs und Barthaare dienen die Wachss ober Stansgenpomaben (Cosmétiques), die Bandolinen und der sogenannte Haarsglanz. Die Wachspomaden werden gewöhnlich in den vier Farben: blond, rosa, braun und schwarz dargestellt.
 - 1. Wachspomade, blond: $1^{1/2}$ Pfund Talg, $^{1/2}$ Pfund Schmalz, $^{3/4}$ Pfund Wachs parfümirt mit 2 Drachmen Citronenöl, 2 Drachmen Bergamottöl, 3 Drachmen Reltenöl und 2 Drachmen Berubalfam.
 - 2. Wachspomabe, rosa: Masse wie vorige; Parfüm: 1 Loth Lavendelöl, 1 Loth Citronenöl, 1 Loth Cassiaöl, 1 Loth Nelkenöl; gefärbt mit Alkannawurzel.
 - 3. Wachspomabe, braun: Maffe wie oben; Parfilm: $1^{1}/_{2}$ Loth Citronenöl, 2 Drachmen Relfenöl, $1^{1}/_{2}$ Drachmen Bergamott, 1 Drachme Anisöl; gefärbt mit brauner Umbra ober mit Alkannawurzel und etwas Beinschwarz.

4. Bachspomade, schwarz: 2 Pfund Talg, 1/2 Pfund Bachs; parfümirt mit 1 Loth Citronenöl, 2 Drachmen Portugalöl, 2 Drachmen Rellenöl und 1 Loth Bergamottöl; gefärbt mit 2 Loth gebranntem Elfenbein.

Die Farben für bie Stangenpomaden muffen zuvor in Del zerrieben werben.

Ciro à mustachos: 1 Pfund venetianischer Terpentin, 1/2 Pfund Olivenöl, $1^{1}/_{2}$ Pfund weißes japanesisches Wachs, $1^{1}/_{2}$ Pfund gelbes Wachs, $1^{1}/_{2}$ Pfund Beilchenpomade, $1^{1}/_{2}$ Pfund Perubalsam, 4 Loth Bergamottöl, $1^{1}/_{2}$ Loth Zimmtöl, 1 Loth Nelkenöl, $1^{1}/_{2}$ Loth Santelholzöl.

Ungarisches Bartwachs: 1 Pfund Delseife, 1 Pfund Gummi arabicum, 1 Pfund Wachs, 1/2 Pfund Rosenwasser, 3 Loth Bergamottöl. Man löst bei mäßiger Wärme Seife und Gummi in dem Rosenwasser, setz das Wachs zu und rührt bis die Masse gleichförmig geworden ist; dann wird das Parfüm zugesetzt.

Rosenbandoline: 8 Loth Gummi werden in 3 Quart Rosenwasser gelöst; zu der schleimigen Lösung sett man unter sleißigem Rühren 4 Loth Sprit und 2 Loth Zuder, giebt, damit die Mischung gleichmäßiger wird, Alles durch ein grobes leinenes Tuch und rührt schließlich noch 4 Loth Rosenextract ein. Nachdem die Masse einige Tage gestanden hat, schüttelt man sie nochmals tüchtig durch und füllt sie zum Gebrauch auf Flaschen.

Haarglanz: Der Haarglanz wird dargestellt durch Mischen von 4 Pfund reinem Glycerin, $^1/_2$ Quart Jasminextract und 5 Tropfen Anilinrothlösung.

Haarwaschwasser. Die Haarwaschwasser dienen zur Reinigung und 26 Stärkung der Kopfhaut und als Mittel gegen das Ausfallen der Haare. In neuerer Zeit wird hierbei vielsach Glycerin angewandt, da es sehr wohlthätig auf die Kopfhaut einwirkt. Bor einem zu häusigen Gebrauch von Haarwaschwassern, welche Cantharidentinctur enthalten, ist zu warnen, da sonst leicht eine übermäßige Reizung der Haut herbeigeführt wird, was dem Haarwachsthum eher schädlich als nützlich ist.

Rosmarinwaffer: 4 Quart Rosmarinwaffer, 1/4 Quart rectificirter Beingeift und 2 Loth raffinirte Botasche.

Glycerin = und Canthariden haarwasser: 4 Quart Rosmarinwasser, 2 Loth aromatisirter Ammoniafspiritus, 4 Loth Cantharidentinctur, 8 Loth reines Glycerin.

(Der aromatische Ammoniakspiritus ist eine aromatische halb weingeistige, halb wässerige Lösung von kohlensaurem Ammoniak. Dieselbe wird nach Hirzel folgendermaßen bereitet: 6 Unzen Salmiak, 10 Unzen Potasche, $2^{1}/_{2}$ Drachmen gestoßener Zimmt, $2^{1}/_{2}$ Drachmen gestoßener Zimmt, 2 Drachmen gestoßene Gewürznelken, 5 Unzen Citronensichalen, 2 Quart rectificirter Weingeist und 2 Quart Wasser werden gemischt und der Destillation unterworsen, dis 3 Quart von dem gewünschten Präparat libersgegangen sind.)

Haarwaschwasser von Dr. Locod (für die Königin Bictoria): 2 Drachmen Salmiakgeist, 2 Drachmen fettes Mandelöl, 2 Loth Rosmarinertract, 1/2 Drachme Muskatbluthöl und 5 Loth Rosenwasser.

Man mischt zuerst Salmiakgeist und Mandelöl gut miteinander, setzt dann Muskatblitthöl und Rosmarinextract zu, schüttelt heftig durch und mischt allmälig auch das Rosenwasser damit.

27 Gohoimmittel für Haarpflogo. Mit Geheimmitteln, die das Wachsthum 2c. der Haare bewirken sollen, wird unendlich viel Schwindel getrieben und das Publicum oft in abscheulichster Weise betrogen. — Es mögen hier einige solcher Geheimmittel folgen:

Mora's Haaressenz besteht nach Raspe aus: 20 Theilen Ricinusöl, 80 Theilen absolutem Altohol, etwas Perubalfam, Thymianöl, Lavendelöl und Chinatinctur.

Waderson's neu ersundener Haarbalsam zur Beseitigung der Schinnen u. s. w. besteht nach Hager aus einer wachshaltigen Fettsubstanz, Coloquintentinctur, wenigen Tropfen Cantharidentinctur, etwas Karmin und Apseläther. Man wird so ziemlich diesen Haarbalsam erhalten, wenn man $1^{1/2}$ Unzen Pomade mit 1 Gran Karmin, 20 Gran Coloquintentinctur, 10 bis 15 Gran Canthazridentinctur, 30 Gran rectificirtem Spiritus und 5 Gran Apseläther mischt.

Der Mailänder Haarbalfam bes E. Kreller in Nürnberg besteht nach Hager aus: circa 5 Drachmen Fett ober Ochsenmark, 2 Scrupel Berubalsam, Storax und atherischen Delen (Bergamottöl, Ananasäther) und circa 2 Scruspel Chinarindenextract.

Das "Kiti", Haarmittel der Cleopatra, welches, wie die Gebrauchssanweisung sagt, zur Zeit der Römer ein sehr berühmtes Haaröl war, von Dr. med. Freiherrn von Pelser-Bermsberg reconstruirt worden und vom Apothester Witte in Berlin verkauft wird, besteht nach Hager aus 72 Theilen Ricisnusbil, 24 Theilen Alfohol, die etwas parsümirt und mit Anisinblau gesärbt sind.

Roger'sche Barterzeugungspomade nach Hager: 1 Theil rothes feines Cantharibenpulver, 15 Theile Pomade aus Schweinefett und Wachs und einige Tropfen Lavendelöl und Bergamottöl.

28 Haarfärbemittel. Bon ber nicht unbebeutenden Anzahl Haarfärbemittel, bie in ben Handel kommen, ist ein großer Theil giftig. Ein fortgesetzter Gebrauch fast aller dieser Mittel schadet schließlich den Haaren. Man kann daher nicht genug Borsicht bei Anwendung solcher Präparate empfehlen.

3ch laffe hier die Busammenfetzung einiger haarfarbemittel folgen:

1. Blei-Baarfarbemittel (erfte Borfchrift):

Der Kalk wird nur mit so viel Wasser gelöscht, daß er zu einem trocknen Bulver zerfällt (Kalkhydrat); dann wird er mit ber Bleiglätte und ber Magnesia gemischt und die Mischung gesiebt.

(Zweite Borschrift):

Zu Pulver								
Bleiweiß .						•	2	n
Bleiglätte							1	_

Die fein zerriebenen Substanzen werden gemischt und zusammen durchgesiebt, das Pulver wird in Gläfer gefüllt und dieselben gut zugestöpselt.

Um diese Bleipräparate zum Färben der Haare zu benutzen, zerricht man einen Theil des Pulvers zu einem dicken Brei, überstreicht das Haar mit Hilfe eines Pinsels oder einer kleinen Bürste mit diesem Brei und läßt denselben, wenn man lichtbraune Haare erhalten will, 4 Stunden, wenn man dunkelbraune haben will, 8 Stunden, und wenn man die Haare schwarz färben will, 12 Stunden mit dem Haare in Berührung. Da jedoch dies Mittel nur wirkt, wenn es seucht bleibt, so bebeckt man den Kopf mit einer Mütze von geölter Seide, von Gummi elasticum, Wachstuch oder anderen wasserbichten Stoffen. Nachdem das Haar gefürbt ist, muß es gut mit Wasser gewaschen, und wenn es trocken ist, mit Del gesalbt werden.

Silberhaarfärbemittel:

Salpeterfaures Silberoryd				2 Loth
Deftillirtes Baffer				1/2 Quart

Um dies Mittel anwenden zu können, muß man das Haar zuvor vollständig von allen fettigen Theilen reinigen, indem man es mit einer dünnen Potsasches oder Sodalösung oder mit verdünntem Salmiakgeist wäscht; hierauf läßt man es ganz trocken werden und streicht dann die Flüssigkeit am besten mit einer alten Zahnbürste daraus. Das Wittel wirkt erst nach einigen Stunden; doch wird seine Wirkung bedeutend befördert, wenn man das Haar dem Sonnenlichte und der Lust aussetz, oder vorher mit Schwefelseise wäscht.

Mangan-Färbe mittel. Ein vorzügliches, ganz unschädliches Haarfärbemittel ist die S. 109 zum Reinigen des Mundes empfohlene Chamäleonlösung. Zu dem Zwecke werden die Haare zuvor mit verdünntem Salmiakgeist gewaschen; dann läßt man sie etwas abtrocknen, was man durch Reiben mit einem Tuche beschleunigen kann, und trägt dann auf die noch seuchten Haare mit Hilse einer kleinen, weichen Bürste allmälig so viel von der Lösung sorgfältig auf, daß das Haar recht gleichmäßig und vollständig damit benetzt ist. Die braune Farbe kommt sofort zum Borschein und kann durch wiederholtes Auftragen der Lösung beliebig heller oder dunkler kastanienbraun erhalten werden. Man nuß sich aber hüten, daß keine Flüssigkeit auf die Kopshaut kommt, da diese sonst sich ebenfalls braun färbt.

Türkisches Haarfärbemittel nach Landerer. Fein gepulverte Gallsäpfel werden mit wenig Del zu einem Teige geknetet, welcher so lange in einer Pfanne geröstet wird, bis keine Delbämpfe mehr entweichen. Der Rücktand wird dann mit Wasser zu einem Brei zerrieben und wieder bis zur Trockenheit ershist. Diese wieder etwas beseuchtete Masse mischt man dann so innig als mögslich mit dem metallischen Pulver und bewahrt die Mischung an seuchten Orten

auf, wodurch sie ihre schwärzende Eigenschaft erhält. Das erwähnte metallische Bulver wird aus Aegypten auf die Märkte des Oftens gebracht und in der Titrkei Rastikopetra oder Rastik-Yuzi genannt; es sieht wie Rost aus, besteht aus Eisen und Kupfer und wird von einigen Armeniern zu diesem Zwecke bereitet. Zuweilen wird das so bereitete Gemenge der Galläpfelmasse und des metallischen Pulvers noch mit Ambra oder anderen Wohlgerlichen parfümirt, namentlich zum Gebrauche im Serail, und dann Karsi genannt. Will man damit färben, so zerreibt man etwas davon in der slachen Hand oder zwischen den Fingern und reibt oder streicht hiermit das Haar gut durch. Das Haar wird nach wenigen Tagen sehr schön schwarz, behält diese Farbe lange Zeit und bleibt dabei auch weich und geschmeidig.

29 Enthaarungsmittel. Um haare von ber haut zu entfernen bienen befonders Schwefelbarium, Schwefelcalcium und Schwefelnatrium.
Man reibt diese Substanzen gewöhnlich mit Stärkekleister zu einer Paste an und
ftreicht sie dann sofort auf die zu enthaarenden Stellen auf.

Ein sehr gefährliches Enthaarungsmittel ift bas sogenannte Rusma Depilatorium. Daffelbe besteht aus 6 Theilen zu Pulver gelöschtem Kalt und

1 Theil Auripigment (Schwefelarfenit).

Nach Burnett sollen die Blätter der auf den Antillen und in Indien einheimisschen Hornandia sonora beim Breffen einen Saft geben, welcher die Haare unfehlbar beseitigt, ohne der Haut zu schaden. Wenn sich dies bestätigt, so ware der Hernandiasaft jedenfalls das passendste Enthaarungsmittel.

30 Haarpuder. Zum Pubern ber Haare bient meist Stärke, zuweilen auch fein gesiebte Weizenkleie, die man mit irgend einem Parfilm versetzt. Häusig mischt man der Stärke oder Weizenkleie auch noch gepulverte Veilchenwurzel unter. Die Anwendung von Haarpuder zur Toilette ist jetzt sehr gering. Früher wurden besondere Puder für schwarze, braune und blonde Haare angesertigt.

Mittel zur Pflege und Berschönerung ber Saut.

a. Toilettefeifen.

In Deutschland ist der Parfümeur zugleich Seifensieder, in Frankreich ist er es seit einigen Jahren auch; in England dagegen hindert den Seifenfabrikanten die Seifensteuer bei der Verwandlung seiner rohen Seife in Toiletteseise, und dem Parfümeriefabrikanten ist es gesetzlich verboten, Seife im Großen anzusertigen. Diese Verhältnisse bewirken, daß man in Deutschland und Frankreich einerseits und England andererseits verschiedene Methoden bei der Darstellung von Toiletteseisen benutzt. Der Deutsche und Franzose, welche sich ihre Seife selbst darstellen, wenden gewöhnlich die Methode der kalten Verseisung an; der Engländer, der

seine Rohseife kaufen muß, und dem daher nur das Geschäft des Reinigens und Barfümirens bleibt, die Umschmelzung. — Es hat dies übrigens in England zu einem besonderen Gewerbszweige Beranlassung gegeben, nämlich zu dem Gewerbe des Seisenraffinirers (soap remelter), im Gegensatz zu dem Seisensabrikanten (soap maker), von dem er die rohe Seise einkauft.

Toilottesoison auf kaltom Wogo. Die Darstellung von Seifen auf 32 kaltem Wege ist. bereits S. 33 beschrieben. Es sei hier nur bemerkt, daß die Fette, welche zu Toiletteseisen dienen, gut gereinigt sein mitsen. Das Kokosnußöl muß Ia Cochin sein. Für bessere Toiletteseisen verseift man es nicht allein, sons bern in Verbindung mit Schmalz oder auch wohl Olivenöl.

Borichriften zu Toiletteseifen auf faltem Wege.

Manbelfeife:

Rotosöl .						40	Pfund
Schmalz .						60	"
Natronlange	(4	100	B	.)		50	77
parfümirt mit:							
Bittermandel	öl					2 0	Loth
Bergamottöl						15	n

Statt bes Bittermanbelöls benutt man jum Parfümiren ber Seife vielfach bas Myrbanöl; boch ift eine so parfümirte Seife weniger fein.

Rofenfeife:

Schmalz				65	Pfund
Kotosöl					
parfümirt mit:					
Rosenöl				10	Loth
Bergamottöl					
gefärbt mit:					
Binnober .				15	n

Rosenseife (billige):

Rofosöl	•	•	•		100 9	ßfund
parfümirt mit:						
Geraniumöl .						
Bergamottöl .					10	"
Rosenöl					1	n
Moschustinctur	:				2-3	n
gefärbt mit:						
Binnober					8	n

Savon an bonquet.

Beildenfeife:

Roto881						24	Pfund
Talg .						12	77
Schmalz						8	n
Palmöl						6	n
Cacao .						3	,,
Beilchenn	oui	rzel				6	77
Citroneni	3L	•				10	n
Saffafra	8ö1	[10	n
Moschus	in	ctuı	C			10	n

Der Cacao wird gleich mit den Fetten zusammengeschmolzen. Das Beilschenpulver wird beim Zusammenrühren mit in die Seise gerührt und etwas das von auf das in der Form liegende Tuch gestreut, auch etwas auf die Seise, und wird dann kein Abschnitt gemacht.

Savon à la Vanille:

Savon au bouquet,	Savon a la vanille:
auf 50 Pfund Fett Parfüm:	Cacaobutter 5 Pfund
Bergamottöl 15 Loth	Schmalz 30 "
Saffafrasöl 6 "	Rotosol 15 "
Thymianöl 4 ",	Cacao 3 "
Relfenöl 3 "	Banille 3 Loth
Maratiki 0	Perubalsam $1^{1/2}$ Pfb.
	Lavendelöl 5 Loth
Savon aux Millefleurs,	Moschustinctur 2-3 "
auf 50 Pfund Fett Parfüm:	Savon aux Millefleurs:
Bergamottöl 5 Loth	Bergamottöl 6 Loth
Lavendelöl 4 "	Citronenöl 4 "
Reltenöl 4 "	Nelfenöl 3 "
Zimmtcafstabl 2 "	Lavendelöl 6 "
Reroliöl 1 "	Zimmtöl
Melissenöl 1 "	Palmarofaöl
Corianberöl 1 "	Perubalfam 2 "
Windsorf	eife:
Talg	00
(braun) (weiß)	
Saffafrasöl 6 Loth Rümmelöl	
Caffiaöl 3 " Lavendelöl	. 8 , Lavendel 6 ,
Rümmelöl 6 , Reltenöl	
Fenchelöl 2 " Fenchelöl	
Lavendelöl 12 "	_ Saffafras 6 ,
Cacao 3 Bfb.	Zinnober $7^{1/2}$,
	J

			Æ	VIII	cut	ijei	icii.	•				127					
Citronenfeife,									Orangeblüthenfeife,								
50	Pfund Fett :						25 Pfund Fett:										
Citronenöl . Bergamottöl			,					tero tofe		-	-	2 Loth 6 Tropf.	•				
	Cassia (gel	(b),								5		von Ponce,					
50 Pfund Fett:												Pfund Fett:					
Saffafrasöl 6 Poth Bergamottöl 6 " Cafftaöl 12 " Palmsoa					@ &	affi erg	iab jan b .	l . 10ti	töl	BI 1 Loth 1 ", 4 ", 15 Pfb.	•						
	6 4 - #m/					_	•					20.0					
	Rokosnußöl											Pfund					
	Talg											n					
	Palmöl											n					
	Lavendelöl .			•							2^1	¹ / ₂ Loth					
	Rümmelöl .							•			2	,					
	Cassiaöl .										2	···					
	Saffafrasöl											n					
	Fenchelol .			•							1	n					
	Zinnober .											n					
ě.							-										

Toilettoseisen auf warmem Woge. Zur Darstellung von Toiletteseisen 33 bedient man sich bisweilen, jedoch sehr selten, des eigentlichen Seifensiedens.

Man stellt auf diese Beise g. B. eine billige Mandelfeife dar; bieselbe besteht aus:

Rofosnugöl						300	Pfund
Natronlauge ((20°	B .)				500	n
Potaschelauge	(200	28.)				50	n
Rrystallisirter	Sob	α.				60	, ,,
Botafchelöfung	(30	o 23.)				100	27
Salzwaffer (2	50 2	3.) .				150	,,

Man läßt das Fett mit ungefähr der Hälfte Lauge ansieden und giebt das Uebrige, immer wenn die Seife nahe am Sieden ist, nach und nach zu. Dann beckt man den Kessel gut zu, damit der Schaum vergeht. Nachdem die Seife so einige Stunden gestanden hat, schöpft man sie in die Form, rührt, bis sie ansfängt starr zu werden, und parfilmirt mit einem Pfunde Wirbanöl und einem Pfunde Bergamottöl.

Windforseise (nach Beise). 40 Pfund Talg und 17 bis 20 Pfund Olivenöl werden zu Kern verseist. Man wendet Natronlauge zuerst von 10° B., dann von 15° B. und schließlich von 20° B. an. Die Seise wird so abgerichtet, daß sie vollständig neutral ist. Nach dem Klarsteden läßt man die Seise 6 bis 8 Stunden im Kessel stehen, damit sie sich von der Unterlauge rein absschet, bringt sie dann in flache Formen, krückt sie so lange als nur möglich, damit sich keine Marmorirung bildet, und parsümirt sie mit 20 Loth Klimmelöl, 12 Loth Bergamottöl, 6 Loth Lavendelöl, 2 Loth Spanisch-Hopfenöl und 6 Loth Thymianöl.

Toilotteseisen durch Umschmolzung. Soll eine fertige, gewöhnliche Seise in Toiletteseise umgewandelt werden, so geschieht dies gewöhnlich durch Umschmelzen. Die Seise wird zuvor mittelst Draht in dinne Späne geschnitten und dann portionenweise in einen Kessel getragen, der durch Dampf oder ein Wasserbad erhitzt wird. Hier läßt man die Seise unter Zusat von Wasser schmelzen. Die Menge des zuzusetzenden Wassers richtet sich nach der Reinheit und der sonstituen Beschaffenheit der Seise. Kernseisen brauchen mehr Wasser um zu schmelzen, als Leinsseisen.

Bei ziemlich nureinen Seisen wendet man bis zur Hälfte Wasser an, salzt bie geschmolzene Seife zur Entsernung der Unreinigkeiten aus und siedet sie klar. Nach dem Klarsieden entsernt man das Feuer unter dem Kessel, läßt die Seise einige Zeit ruhig stehen und schöpft sie dann in die Form. Hier krückt man sie gut durch und rührt dann Farbstoffe und Parsüme ein. War die angewandte Seife genügend rein, so braucht man dieselbe nicht umzuseden, sondern nur im Wasser- oder Dampsbade zu schmelzen. Man seit eine geringe Menge Wasser zu, nicht damit die Seise sich auslöst, sondern damit das Schmelzen erleichtert wird. Ist die Seise vollständig geschmolzen, so werden Farbstoffe und Parsüme eingerührt.

Borschriften zur Darstellung von Toiletteseifen burch Umschmelzen.

male miner

Weiße Windsorseife:	Braune Windsorseife:
Talgkernseife 1 Centner	Talgkernseife 3/4 Centner
Rotosnußölsobaseife 21 Pfund	Rotosseife 1/4 ,
Delseife 14 "	Gelbe Seife 1/4 ,
Rümmelöl 11/2 ,	Delseife 1/4 ,
Thymianöl 11/2 ,	Caramel $^{1}/_{4}$ Duart
Rosmarinöl 1½ ,	Rümmelöl 4 Loth
Zimmtcaffienöl 1/4 "	Relfenöl 4 "
Melfenöl 1/4 "	Thymianöl 4 "
	Zimmtcassienöl 4 "
1 Automotive de la constante d	Petitgrainöl 4 "
	Lavendelöl 4 "

Sanbfeife: Bimefteinseife: Beige Talgkernseife . 121/2 Pfund Talgkernseife 15 Bfund Rotosnuffeife . . . $12^{1/2}$ Rotosfeife 10 Fein gefiebter Sand . 25 Gefiebt. gemahlen. Bims= Rümmelöl 6 Soth . stein Lavendelöl Lavendelöl 8 Loth Thumianöl . Majoranöl . Rimmtcaffienöl . . .

Campherfeife:

Weiße Talg	te	rn	seif	e.			•		28 Pj	unb
Rosmarinöl			•						$1^{1}/_{4}$	n
Campher									11/4	,

Der Campher wird zuvor in einem Mörser unter Zusat von 2 bis 4 Loth settem Mandelöl zu Bulver zerrieben, gesiebt und der geschmolzenen Seise, bevor man diese ausgießt, nebst dem Rosmarinöl beigemischt.

Das Formen der Toiletteseisen. Die nach den bisher beschriebenen 35 Methoden dargestellten Toiletteseisen werden, nachdem sie in den Formen erstarrt sind, auf die gewöhnliche Weise in Riegel und Stücke zerschnitten und dann so in den Handel gebracht, oder man giebt ihnen noch verschiedene Formen, z. B. von Früchten, Figuren u. s. w. Dies geschieht mittelst zweitheiliger metallischer Formen, auf deren inneren Wandungen die betreffenden Figuren, Buchstaben u. s. w. eingravirt sind, und einer krästigen Presse. Fig. 16 (a. s. S.) zeigt eine solche Seisenpresse. Die eine Hälfte der Form ist mit dem oberen, deweglichen Theile der Presse siene hölche Fölste der Form wird in den Tisch der Presse eingesetzt, so daß beim Niedergehen der Presse die Ränder beider Hälften der Form genau auf einander zu liegen kommen. Um künstliche Figuren zu erzeugen, ist oft ein zweimaliges Pressen nöthig; man giebt dann dem Seisenstück in der ersteren Form nur die rohere Gestalt und vollendet die Figur erst in der zweiten Form. Die aus Seise gepresten Früchte werden hinterher gewöhnlich in geschmolzenes Wachs getaucht und schließlich noch bemalt.

Fig. 17.



Die Seifenkugeln werden meist aus freier Hand geschnitten mit Hulfe bes sogenannten Seifenlöffels, eines Instrumentes, bas aus horn ober Messing gesertigt eine Gestalt wie Fig. 17 hat. Statt dieses Seisenlöffels kann man zur Fertigung von Seisenkugeln auch ein nicht zu weites Trinkglas benutzen.

Das Färben der Toiletteseisen. Zum Färben ber Toiletteseisen 36 wendet man an für Blau: in England Smalte, in Deutschland Ultramarin; für Roth: Zinnober und neuerdings vielsach das Anilinroth. Auf der Ausstellung in London 1852 war eine pfirsichsarbene Seise (Peach-blossom-

soap); diefelbe foll bargeftellt fein burch Bufat von etwas Beinftein zu ber mit Bittermanbelöl parfumirten Seife. — Bum Gelbfarben ber Seifen bient viel-

₹ig. 16.



fach das Chromgelb (chromfaures Bleiornd). Dasselbe ist aber wegen seiner gistigen Eigenschaften entschieden zu verwersen. Sonst erzielt man gelbe Seise durch Mitverseisen von Palmöl und zwar 10 bis 15 Proc. vom Gewicht der anderen angewandten Fette. Eine solche Seise besitzt aber den Uebelstand, daß sie an der Luft sehr bald verblaßt. Auch durch manche ätherische Dele wird die Seise gelb. Um grüne Seise darzustellen kann man die gelbe mit Ultramarin versezen. Grüne Aupfersarben dürsen nicht zum Färben der Seisen benutzt werden, da sie giftig sind. Auch das sogenannte Zinnoberz grün oder Delgrün, zuweilen auch chromgrün genannt, darf zu Seisen nicht benutzt werden, da es auß einer Wischung des gistigen Ehromgelbs mit Berlinerblau oder einem anderen blauen Farbstosse besteht. Dagegen ist das ächte Chromz grün, da es reines Chromoryd ist, ganz unschädlich. — Zum Schwarzsärben der Seisen benutzt man gewöhnlich das Lampenschwarz, zum Braunfärben Caramel oder sein gemahlenen Cacao. Der Cacao wird bei den Seisen garbstosse

werden mit Olivenöl ober auch wohl mit Spiritus abgerieben und ber Seifenmasse eingerührt.

Das Marmoriren führt man entweder so aus, daß man den mit Olivenöl sein geriebenen Farbstoff an zwei Seiten der Form gießt, mit einem kleinen Spaten senkrecht unterrührt und dann mit einem Stabe in Blumen sormt, oder daß man abwechselnd Schichten farbloser und homogen gefärbter Seise in die Form bringt, und dann durch Rühren mit einem Stabe die Marmorstreisen erzielt.

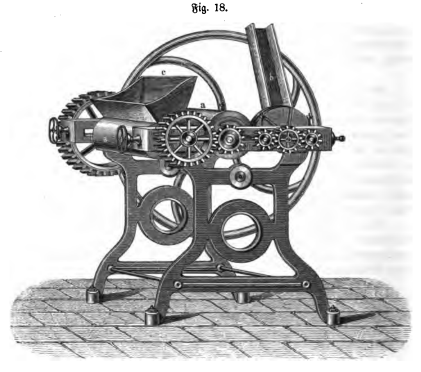
Toiletteseisen durch kalte Parfümirung. Nach ben in ben §§. 32, 37 33 und 34 beschriebenen Methoden lassen sich keine sehr hoch und sehr fein parssumete Seisen barstellen, da die Wärme zu viel von den Parfümen und zwar gerade von den schönsten verslüchtigt, auch der Dust der seinsten Parssime in der Wärme leidet. Um solche sehr sein parsümirte Toiletteseisen zu bereiten, benutt man die kalte Parsümirung. Diese Methode setzt fertige vollständig reine Seise voraus. Ist die Seise nicht rein genug, so muß ste durch Umschmelzen raffinirt werden. Die Seise wird durch einen Hobel in seine Späne zerschnitten. Diese Seisenspäne werden in einem Serpentinsoder Marmormörser mit dem Parsüm übergossen und mit einer Keule aus Buchsbaum ober einer anderen harten Holzart einige Stunden lang tüchtig durchgearbeitet, dis eine vollständig gleichartige Masse entstanden ist, in der sich keine Klümpchen mehr besinden.

Um die Seife gut durcharbeiten zu können, muß sie einen Wassergehalt von 20 bis 25 Procent besitzen. War sie frisch gesotten, so hat sie gewöhnlich ben genügenden Wassergehalt, lagerte sie jedoch schon längere Zeit, so ist sie zu trocken. Man übergießt dann die Seisenspäne mit etwas Wasser und läßt sie 24 Stunden damit siehen, bevor man sie parsumirt.

Die mit dem Parfilm innig gemischte Seifenmasse formt man mit der Hand zu ovalen Stüden, läßt sie etwas abtrodnen und preßt sie dann auf gewöhnliche Weise.

Maschinen zum Seisekneten. Die kalte Parfümirung von Seifen mit 38 ber Hand auszuführen ist eine sehr mühsame Arbeit und ist immer nur bei kleinen Quantitäten anwendbar. Man hat daher angesangen die Handarbeit durch Maschinen zu ersetzen; eine solche ist die Fig. 18 (a. s. S.) abgebildete Seisenmühle oder Pilirmasschine (Machine broyouse). Dieselbe besteht aus brei glatten Granitwalzen a, die man so stellen kann, daß sie je nach Wunsch einen engeren oder weiteren Zwischenraum lassen. b ist eine hölzerne Rinne; in dieselbe legt man die Seisenstangen, welche zerkleinert werden sollen, und setz die Maschine in Bewegung. Die Seisenstangen gleiten dann herad und geslangen auf einen Areishobel, welcher dieselben in seine Späne schneidet, die man in einer untergestellten Kiste ausstängt. Der Kreishobel besteht aus einem kurzen, nur an einem Ende geschlossenen Sylinder; das andere Ende besselben ist offen, damit die in das Innere des Chlinders fallenden Späne heraussallen können. Auf der äußeren chlindrischen Fläche sind in gleicher Entsernung von einander drei Hobeleisen oder Wesser angebracht, deren scharfe Seite etwas

schräg über die Fläche hervorsteht. Sowie sich dieser Hobel dreht, kommen die Messer desselben mit dem auf sie niedergefallenen Seifenstück in Berührung



und schneiden fortwährend Spane davon ab, bis bas ganze Stud fein gehobelt ift, und man ein neues auflegt, um die Arbeit fortzuseten.

Die so geschnittene Seife wird mit dem Parfüm übergossen und, wenn sie gefärbt werden soll, nit dem Farbstoff bestreut. Hierauf tommt sie in den Kasten c, welcher sich über den beiden ersten Granitchlindern befindet. Diese Eylinder zermalmen die auf sie fallende Seife und verwandeln sie in ein zusammenshängendes dünnes Seisenblatt, welches von der zweiten Walze fortgezogen und zwischen die zweite und dritte geführt wird, um hier nochmals zerquetscht zu werden. Dabei ist der Mechanismus so angebracht, daß sich die drei Walzen verschieden schnell bewegen, wodurch die Wirkung des Zerquetschens und Zermalsmens noch bedeutend verstürkt wird. In der ganzen Länge des dritten Chlinders ist eine Messerslinge so angebracht, daß ihre Schneide nach der Walze gerichtet ist. Durch diese Klinge wird das dünne Seisenblatt, welches zwischen der zweisten und dritten Walze durchgegangen ist und fest an der glatten Fläche der letzetern haftet, abgelöst und in einer untergestellten Kiste aufgefangen.

Um die fo erhaltenen dunnen Seifenblatter in eine compacte Form zu bringen und baraus Stilce zu bilben, die zum Ginlegen unter die Preffe paffen,

bedient man fich der sogenannten Beloteufe (Machine peloteuse). Diefelbe befteht in der Sauptfache aus einem fehr festen vieredigen Raften mit einem Dedel, der fich beliebig auflegen ober abnehmen läßt. In biefem Raften bewegt fich eine Scheidewand, die die Stelle eines Kolbens vertritt und genau in den Kasten hineinvaft, bin und ber. Diefe Bewegung wird burch eine Stange mit Schraube ohne Ende, die mit dem Mechanismus in Berbindung fteht, vermittelt. Soll die Maschine in Thätigkeit gesetzt werden, so bewegt man ben Kolben zurud. bebt ben Dedel von bem Raften, füllt biefen mit ber Seifenmaffe von ber Mühle, bedt ben Dedel wieder fest barauf und läßt, indem man die Mafchine in Bewegung fett, den Rolben vorriiden. Die Seife wird hierdurch fest zusammengebrückt. Die Wand, nach ber fie hingebrangt wird, hat je nach ber Größe ber Maschine eine ober mehrere Deffnungen. In Folge bes großen Druds, welchem bie Seife im Raften ausgefest ift, brudt fich biefe nun als jufammenhangenbe wurftformige Maffe zu biefen Deffnungen heraus, wird von einem feinen Tuch ohne Ende, welches langfam über zwei Rollen läuft, aufgefangen und meitergeführt. fo gewonnene wurftformige bichte Seifenmaffe wird fchließlich burch einen einfachen Mechanismus quer burchgeschnitten in Stude, die alle gleich groß und von ziemlich gleichem Gewichte find.

Ift alle Seife aus dem Rasten gedrudt, so wird die Maschine zur Rube gebracht, der Rolben zuruckbewegt, der Kasten wieder gefüllt und die Arbeit von Neuem begonnen. Die von der Maschine geschnittenen Stude werden dann wie gewöhnlich gepreßt.

Lefage in Baris hat fich für Franfreich folgende Mafchine gum Rneten und Formen ber Seife patentiren laffen. Auf bem Beruft Aa ber Mafchine (Fig. 19, 20, 21) ruhen bie Lager b für die Triebwelle B mit den Rollen C und C' und der Scheibe D. In den Lagern e, e' und e' ruhen die Achsen der Rnetchlinder E, E' und E2; die Lager des letten find beweglich und mittelft der Schrauben c verstellbar, um den Zwischenraum zwischen E^1 und E^2 und mithin bie Art des Rnetens zu regeln. An dem einen Ende der Welle B befindet fich bas Betriebe d, welches in bas Rad e3 auf ber Welle von E eingreift. Am anberen Ende befindet fich das Getriebe d1, welches mittelft eines Zwischenrades d2 ein großes Zahnrad e4 auf der Are des Cylinders E1 bewegt. Endlich enthält das andere Ende der Are von E1 ein Getriebe d3, welches durch das Rad e5 ben Chlinder E^2 in Bewegung fest. Es folgt aus den Berhältniffen der Räber, daß ber Chlinder E fich rafcher umbreht als E1, und biefer schneller als E2, welcher bie langsamfte Bewegung hat. Ueber ben Cylindern E1 und E2 befindet fich ber Trichter F, in welchen die zu bearbeitende Maffe tommt. Bon diefen Enlindern wird fie gefnetet und fortgeführt und ichlieflich von E mittelft eines Schabemeffere abgenommen. Wenn bie Maffe ungeformt bleiben foll, fo wird fie burch ben Schaber G auf die Are g abgestrichen; ber Drud beffelben wird durch die Flügelschraube s und g1 regulirt, welche burch bas Ende bes Bebels g2 an ber Are g hindurchgeht. Die Seife wird in ber Schale G1 aufgefangen. Um die Seife ju formen, ohne fie ju tneten und ju magen, tann man eine bie Dafchine fehr vereinfachende Anordnung benuten. Der lette Cylinder wird bann entfernt und durch eine mit Rlingen verfebene Scheibe erfett, welche die Daffe in die innen

Fig. 19.

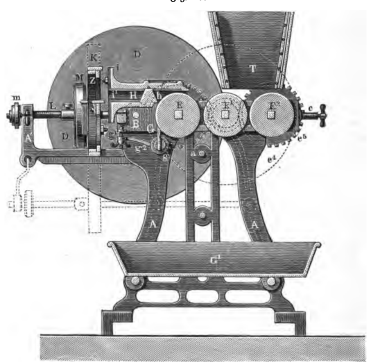
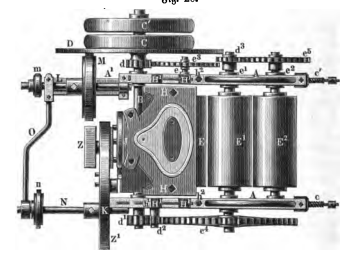
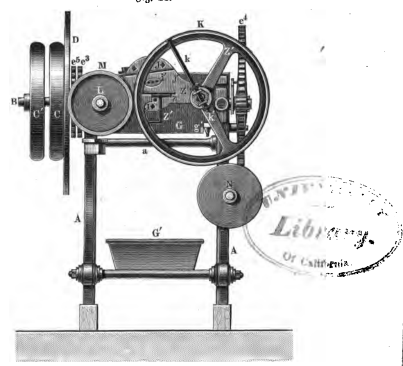


Fig. 20.



mit Schraubenzügen versehene Büchse schiebt, beren Mündung auf diese Scheibe stößt. Wenn aber die Operation mit dem Formen der Seise abschließen soll, so Via. 21.



wird die Maschine solgendermaßen zusammengesett. Bor und über dem letten Cylinder E befindet sich eine Bilchse aus Gußeisen H, welche zum Theil auf bessen Oberstäche übergreift und mit einem Schaber h versehen ist, der die Seisenmasse vom Cylinder abstreift und in die Büchse besördert. Diese ruht auf dem Gestell mittelst der Ansätze h^1 , welche in Führungen von H^1 gehen, durch die sie mittelst der Schrauben h^2 dem Cylinder E genähert oder davon entsernt werden kann (Fig. 19). In der Büchse H wird die Masse durch das Metallstück H^2 zertheilt, welches in Form eines Prisma mit rautensörmiger Basis dem Brei eine scharfe Kante bietet. Bon hier kommt dieser an das vordere Ende von H. Hier sind an die kreissörmige Ausbreitung i die Messer sührer J angeschraubt, welche unter sich eine schwalbenschwanze und keilsörmige Wange bilden, in die man eine Platte J^1 mit der Oessends i^1 von der der Scise zu gebenden kreissörmigen, viereckigen 2c. Gestalt einsetzt. Bon diesen Einsätzen, deren man verschies dene zur Berfügung haben kann, ist in Fig. 20 der elliptische i^1 angenommen.

Die Seife tritt also hier in Gestalt eines Chlinders mit elliptischer Basis aus und wird von dem Tisch Z aufgenommen. Dieser Tisch besteht aus zwei Theilen, zwischen benen ein Messer oder Metallbraht hindurchbewegt wird, welcher ben

Seifenchlinder in größere ober fleinere Stude gerschneibet, je nachbem man bas Schneiden rafcher ober langfamer ausführt. Dies gefchieht in folgender Beife: Der eine Theil des Tifches Z wird von der Stilte z mit dem unbeweglichen angegoffenen Rranze Z1 getragen; ber andere Theil ruht auf bem Trager g1, welcher so gefrummt ift, daß er fiber ben Umfang ber unbeweglichen Rolle Z1 hinaustritt und babinter befestigt ift. An dem Umfang biefer Rolle Z1 ift ein eiferner ober ftahlerner Ring K angebracht, welcher frei auf berfelben brebbar ift. An einem Bunfte biefes Ringes, an ber Borberflache ber Rolle Z1, ift eine Rlinge k angebracht, beren anderes Ende mit ber Schraube k1 verbunden ift. welche diefelbe mehr ober weniger anspannen tann und burch eine Bulle K1 binburchgeht, die um den Mittelpunkt der Rolle oder Krone Z1 drebbar ift. Wenn man also ben Ring K fich breben läft, so brebt fich bie Rlinge k mit ibm, und ba fich ber Zwischenraum ber beiben Tifche Z in ber Gbene ber Rlinge & befindet. fo geht biefe bei jeber Umbrehung bazwischen burch und burchschneibet ben Seifenchlinder. Der Ring K wird von folgendem, feine Geschwindigkeit und mithin bie Angahl ber auszuführenden Schnitte regelnden Mechanismus bewegt, wodurch alfo bie Lange ber Seifenftude bestimmt wird. Auf bem Trager A1 liegt bie Welle L in ber Langerichtung ber Maschine, also fentrecht auf ber Sauptwelle. Auf berfelben ift bie Frictionsrolle M aufgezogen, welche burch bie Beruhrung und ben Drud ber großen Scheibe D in Bewegung fommt. Um nach Willfur bie Berührung amifchen biefer Scheibe D und ber Rolle M herstellen und aufheben au konnen, ruht die Welle B auf verlangerten Bapfen, welche eine geringe Binund Berbewegung in ihren Lagern geftatten. In einer ober ber anderen Stellung wird fie durch einen gabelformigen Borfteder erhalten, und je nachdem biefer im Innern bes Mafchinengestells ober von ber anderen Seite eingestedt wirb, findet bie Berührung von D' und M ftatt ober nicht. Das Ende ber Welle L trägt ein Rad m, welches mittelft einer Rette bas Rad n an ber Welle N bewegt. Die Belle N ift hohl und wird einerseits von ber Stange o1 an tem Mafchinengestell, andererfeits von dem Arm O an dem Trager A1 gestütt. Diese Belle N trägt eine Reibungswelle, beren Umfreis mit Leber ober ahnlichem Stoffe überzogen ift und die bei ihrer Umbrehung ben Ring K und mithin bas bamit verbundene Messer k mit sich fortbewegt. Die Rolle M fann auf ihrer Welle L verschoben und bem Mittelpunkte ber Scheibe D genähert ober bavon entfernt werben. Das Feststellen berfelben geschieht burch eine Schraube. Es ift flar, bag je naber fich bie Rolle M an bem Umtreis ber Scheibe D befindet, befto größer ihre Beschwinbigfeit fein muß. Es breben fich bann auch bie Reibungerolle, ber Ring K und bas Meffer k um fo rafcher, und es werden bie abgefchnittenen Seifenftude um fo fleiner. Das Umgefehrte findet Statt, wenn man die Rolle M naber an die Mitte ber Scheibe D ftellt. Die Belle L ift graduirt, fo bag man leicht bie Stellung von M für jebe Lange ber Seifenftude bestimmen fann.

Borschriften zur Darstellung vo Parfümir	
Rosenseise: Rosenroth gefärbte Talg= ternseise 4½ Psb. Rosenöl 2 Loth Santelholzöl ½ " Geraniumöl ½ " Moschusessenz 4 "	Citronenseife: Beiße Talgkernseife . 6 Bsb. Citronenöl
Santelholzseife: Beiße Talgkernseife 7 Bfd. Santelholzöl 14 Loth Bergamottöl 4 "	Beiße Talgkernseife 14 Pfb. Bergamottöl $2^{1/2}$ " Limonöl $^{1/2}$ "
Frangipaniseise: Roth gefärbte Talgkernseise 7 Pfb. Neroliöl 1 Loth Santelholzöl 3 " Rosenöl	Weroliöl
Bibeth	Bergamottöl 2 , ben ätherischen Delen verrieben und

bas Banze zur Seife gemischt und verarbeitet.

Batchoulifeife:

					41/2 Pfund
Patchouliöl					2 Loth
Santelholzöl					$^{1}/_{2}$,
Betiverol .					$^{1}/_{2}$,

Schaumseifen. 100 Pfund Rernseife werden mit 50 Pfund Baffer im 40 Bafferbade geschmolzen. Ift alle Seife geschmolzen, fo wird fie mit einem Ruhrapparat fo lange gerührt ober mit zusammengebundenen Holastaben fo lange geichlagen, bis fie ein fteifer, in ber Ralte leicht erftarrenber Schaum geworben ift. Man parfilmirt fie bann mit 10 Loth Rellenol, 20 Loth Bergamottol, 20 Loth Lavendelbl, 21/2 Loth Zimmtol, 5 Loth Moschustinctur, ruhrt gut durch und gießt fle in die Formen. Nach dem Erfalten wird die Seife in beliebige Stude acbracht.

Anderes Parfum für Schaumfeife. Auf 100 Pfund in Arbeit genommene Seife fest man gu:

Bergamottöl			1/2 Pfund
Lavendelöl .			$^{1}/_{2}$ "
Citronenöl .		•	$^{1}/_{2}$ "

Cyperifche Schaumfeife:

Seife wie oben; Parfum auf 100 Pfund in Arbeit genommene Seife :

Caffiaöl			•	20	Loth
Bergamot	ŀδί			10	n
Citronenö	[.			5	

Rofenschaumfeife:

Darstellung der Seife wie oben; ist der Schaum steif genug und erhärtet er abgekühlt leicht, so setzt man auf 100 Pfund Seife 10 Loth mit Olivenöl sein zerriebenen Zinnober, 5 Loth Rosenöl, 1 Loth Geraniumöl und 4 Loth Bergamottöl zu.

Transparentseisen. Die Seisen lösen sich, wie früher angegeben wurde, leichter und svollkommener in Weingeist als in Wasser. Während concentrirte wässerige Lösungen von Seisen nach dem Erkalten durch theilweises Krystallisten undurchsichtig werden, so ist dies mit den entsprechenden weingeistigen Lösungen nicht der Fall. Bei der Berfertigung der harten Transparentseise wird von dieser Eigenschaft Gebrauch gemacht. Um solche darzustellen, löst man gut getrocknete gewöhnliche Seise in der möglichst geringen Menge von heisem Weinzgeist aus. In der Seise enthaltene Unreinigkeiten bleiben hierbei ungelöst; dieselzben müssen entsernt werden, weil sie nicht wie bei der gewöhnlichen Seise von einer undurchsichtigen Masse eingehüllt werden. Dies kann durch Abstwellsen oder durch Filtriren geschehen. Nach dem Decantiren oder Filtriren werden noch Farbstoff und Parstim eingerührt. Hierauf wird die Masse in Formen gegossen und an einem warmen Orte getrocknet. Die so gewonnenen Seisen sind sehr schön durchscheinend; doch sind sie meist zu hart und schäumen schlecht.

Barfum für 30 Bfund Transparentfeife:

Thymianöl .				2	Loth
Majoranöl .		•		8	11
Saffafra s öl			•	1	"

Weiche Transparentseise wird durch Verseisen von Olivenöl mit Botaschelauge dargestellt. 10 Pfund Olivenöl werden auf freiem Feuer erhitzt. Zu dem Dele setzt man unter beständigem Rühren 10 Pfund Potaschelauge von 18 bis 20° B. und läft sieben. Ift das Del mit dieser Lauge verleimt, so setzt man unter Umrühren nach und nach noch 20 Pfund Potaschelauge von demfelben Concentrationsgrade zu und dampft die Seife auf gewöhnliche Schmierseifensconsistenz ein.

Barfum auf 50 Bfund weiche Transparentseife:

Lavendelöl			. 5 Loth
Rümmelöl			$3^{1/2}$
Fenchelöl			. 2 ,
Citronenöl			$1^{1}/_{2}$,

Glycorinsoisen. Bei der Anfertigung von Glycerinseisen kommt es dar- 42 auf an, das Glycerin als solches mit Seise zu mischen. Zu diesem Zwecke wird ein Gemenge von sein zertheilter Seise und annähernd gleichen Theilen Wasser und Altohol im Wasserdade erhipt und der ölartigen Seisenlösung, nachdem der größte Theil des Alsohols verslüchtigt ist, die entsprechende Menge von reinem Glycerin zugesetzt, die Masse gut durchgerührt und langsam abgekühlt. Die Quantität des zuzusetzenden Glycerins ist je nach der Verwendung, welche die Seise als Wasch-, Toilette- oder Schmierseise für die tranke Haut sindet, versichieden.

Die Glycerinseifen laffen sich auch ohne Anwendung von alkoholischen ober atherischen Losungsmitteln, jedoch nur auf Kosten ihres Ansehens, darstellen.

Struve's Glycerinseife. 40 Pfund Talg, 40 Pfund Schmalz und 20 Pfund Kokosöl werden zusammen mit einer Mischung von 45 Pfund Natronslauge von 40° B. und 5 Pfund Kalilauge von 40° B. auf kaltem Wege versseift. Zu der Seife setzt man eine Mischung von:

Reinem Glycerin		6 Pfund
Portugalöl		$1^{1}/_{4}$
Bergamottol .		$1^{1/3}$
Bittermanbelöl		10 Loth
Betiveröl		6 ,

Flüssige Glycerinseife. 35 Theile transparente Schmierseife werben in der gleichen Menge Wasser und Alkohol aufgelöst und der filtrirten Flüssigkeit 30 Theile Glycerin zugesetzt. Der noch warmen Seife rührt man das Parsüm ein und läßt sie erkalten. Die so bereitete flüssige Glycerinseise ist klar und von der Farbe und Consistenz des gereinigten Honigs.

Parfum für obige Seife:

Relfenöl .			8	Loth
Bergamottöl			2	"
Cassiaöl			2	77

Fluffige Glycerinseife nach heeren. Zu 100 Theilen Delfaure set man 314 Theile täufliches Glycerin von 16° B. (1,12 specif. Gewicht), er- wärmt die Mischung auf 50° C. und setzt unter beständigem Umrühren 56 Theile

ätende Ralilauge von 380 B. (1,34 fpecif. Gewicht) zu. Fast augenbliciich ents fteht eine dunnfluffige trube Seife. Diefe lagt man minbeftens 24 Stunden ftehen, filtrirt fie, um fie flar zu erhalten, burch Filter, mas ziemlich langfam gebt. und vermischt sie schließlich mit einer Lösung von 10 Theilen gereinigter Botasche in möglichst wenig Wasser, wodurch die Seife eine honigartige Confistent annimmt. Bur Befchleunigung ber langwierigen Filtration tann man fich folgenden Berfahrens bedienen. Man verdünnt nach bem Zusatz ber Lauge die Seife mit einer ihrem Gewicht gleichen Menge Waffer, wodurch fle gang bunnfluffig wird und fich am nächsten Tage leicht filtriren läßt, und bampft fie nachher wieber auf ihr vorheriges Gewicht ein. Diefes Eindampfen barf aber teinenfalls auf freiem Fener geschehen, weil die Seife in hobem Grade dem Stogen unterliegt, wobei fie ploplich unter ftartem Aufschäumen fteigt und überschießt; es muß vielmehr im Bafferbade ftattfinden. Bum Bafchen foll man nur nothig haben, einen halben Theelöffel voll biefer Seife ins Waffer zu gießen. Sie schäumt zwar nicht ftart, foll aber bie Baut, felbft wenn man hartes Baffer anwendet, febr gut reinigen.

Bu vorstehender Borschrift sagt die Wochenschrift bes niederösterreichischen Gewerbevereins, daß dieselbe in der Praxis sich wohl kaum Eingang verschaffen werde. Dagegen sei solgende zu empfehlen: Man solle 15 Procent Cochin-Rokosöl mit verseisen und sich überhaupt nur der besten Rohproducte bedienen, da sonst die Seise der Trüdung zu sehr unterliegt, soll die Seise dann mit dem nöttigen Spirituszusate so lange kochen, die sie rein erscheint, wenn auch ein starkes Schäumen während des Rochens vorkommt, und die Seise, wenn sie sertig ist, circa Tage ruhig stehen lassen. In dieser Zeit hat sich aller Schmutz zu Boden gesetzt. Die klare Seise kann von dem Bodensatz abgegossen werden, und es draucht nur noch letzterer silkrirt zu werden. Hierdurch wird das Verdünnen mit Wasser, um die Seise silkriren zu können, und die nachherige Wiedereindampfung, wie Heren vorschreibt, ganz umgangen. Da die Seise rein und diaksissig abgesotten wird, so wird bedeutend an Zeit und Arbeit gespart und ein Zusatz von gereinigter Potasche ganz überslässissig.

43 Bartseisen. Zu Rasirseise eignet sich jebe gut schäumende Seise, die nicht freies Natron enthält. Eine Seise, die freies Natron enthält, verursacht beim Gebrauche Schrinnen. Es eignen sich daher die auf kaltem Wege dargesstellten Seisen gewöhnlich nicht bazu. In England benutzt man vielsach Schmiersseisen als Rasirseisen. Solche weiche Bartseisen sind die duftende Bartseise (Ambrosial Cream) und die Neapels-Bartseise (Naples shaving soap).

Die duftende Bartseise wird dargestellt aus reinem Schweinefett. 100 Pfund mit Alkannawurzel intensiv gefärbtes Schmalz werden im Wasserbade geschmolzen. Zu dem geschmolzenen Fette setzt man unter Umrühren nach und nach 60 Pfund Potaschelauge von 36° B. hinzu. Man läßt die Wasse einige Stunden in der Wärme stehen und parstümirt stark mit Pfesserminzöl. Die Seise zeichnet sich durch eine eigenthümlich violette Färbung aus.

Die Reapel=Bartfeife wird nach Biege durch Berfeifen von Fischthran

mit Aestali und startes Parsümiren mit Thymian-, Lavendel-, Pfefferminz- oder Rosenöl bereitet. Nach Faißt erhält man eine vorzügliche italienische Rasir-seife, wenn man Hammeltalg mit 12 Procent Kalkhydrat verseift, die Fettstüure mit Schwefelsäure abscheibet und dieselbe durch 30 Procent 90grädiger Potasche verseift.

Manbelschmierseise (Crême d'amandes nacré). 10 Pfund Schmalz und 5 Pfund Kołosol werden im Sands oder Salzwasserbade oder mittelst gespannter Dämpse geschmolzen. Zu dem geschmolzenen Fette setzt man unster beständigem Rühren $6^2/_3$ Psund Botaschelauge von 42° B. zu. Ist ungeführ die Hälfte der Lauge zugesetzt, so fängt die Masse an dicker zu werden; nachdem alle Lauge zugesetzt wurde, ist sie so daß man sie nicht mehr umrühren kann. Man überläßt jetzt das Gemisch bei einer Tenuperatur von 60 dis 70° C. einige Stunden der Ruhe. Die seitgewordene Seise bringt man in einen Marmoroder Serpentinmörser, reibt und stößt sie anhaltend und setzt während des Stoßens allmälig $^3/_4$ Loth Bittermandelöl, das man zuvor in 8 Loth rectisseirtem Beinzeist ausschliche, zu. Durch das anhaltende Reiben und Stoßen erhält die Masse ein perlinutterglänzendes Ansehen.

Nach anderen Angaben kann man die Mandelseifen-Crême auch durch Bersseifen von 100 Theilen Schmalz mit 50 Theilen kaustischer Sodalauge von 36° B. und Stoßen der fertigen Seife barstellen.

Die Mandelseifen-Crême bilbet eine vorzügliche Bartseife.

Rasirpulver. Zum Rasiren werden vielsach parfümirte Seisenpulver benutzt. Um Seise zu pulvern, wird sie erst in bunne Späne geschnitten, dann an einem warmen Orte getrocknet, hierauf gestoßen oder gemahlen und schließlich parsstumirt.

Folgende Vorschrift giebt ein gutes Rasirpulver:

Gepulverte T					25	Pfund
Gepulverte B	eild	jent	our	zel	4	n
Stärkemehl .		•		•	25	77
Bergamottöl					8/4	Loth
Citronenol .					4	n

Das Stärkemehl hat hierbei den Zweck, das Pulver lockerer zu machen. Außer dem Stärkemehlzusatz, den die Seifenpulver meist enthalten, findet man häusig noch Beimengungen von mineralischen unlöslichen Stoffen, die in betrügerischer Absicht zugesetzt sind, wie Talkpulver, Gpps u. s. w.

Wachszusatz zu Toiletteseisen. B. Clayton empfiehlt bei ber 44 Darstellung von Toiletteseisen einen Zusatz von Bienen- ober Pflanzenwachs, um ihnen die Eigenschaft zu ertheilen, die Haut geschmeidig zu machen und der Neisgung, bei Temperaturwechsel Sprünge zu bekommen, entgegenzuwirken. Auf 16 Theile Seise nimmt er 1 bis 2 Theile Wachs. Das Wachs wird zur fertigen heißen Seise gesetzt und durch Umrühren innig damit vermischt. Diese Seise ist auch sehr geeignet zur Zurichtung von Spitzen, Musselin u. s. w., indem diese Stoffe dadurch eine gewisse Steisgkeit erhalten, so daß man keine Stärke anzu-wenden braucht.

Glänzendmachen der Toiletteseifen. Um ben Toiletteseifen eine 45 glanzende Oberflache zu geben, tann man fie abschaben, in verdünnte Lauge tauden und nach bem Trodnen burften. Diefe giemlich umftanbliche Arbeit tann man nach Dupuis burch Dampfe erfeten. Die Seifen follen vor ober nach bem Trodnen einem Dampfftrome ausgesetzt werben. Der Dampf tann mit irgend einem Wohlgeruche parfumirt werden, indem man ibn, bevor er zu ben Seifen gelangt, durch ein mit wohlriechenben Stoffen impragnirtes Tuch ftromen lagt. Die Einwirkung bes Dampfes verurfacht fogleich eine Beranderung ber Oberfläche ber Seifenstüde ober Seifenftangen und bilbet je nach ben angewandten Fetten entweber eine Ueberpalmitinats oder Ueberstearin = Balmitinat = Natron = Berbindung. Wird diefes Salz gleichmäßig mit einem feuchten Leinentuche auf der Seife vertheilt, so verschließt es alle Boren und Unebenheiten und bilbet getrocknet einen auferft glangenden Uebergug, ber felbft unter ber Formpreffe nicht leibet. Rein anderes Bolirverfahren foll einen fo schönen gleichmäßigen und glangenden Ueberjug geben als bas mittelft Dampf. Weitere Borzuge biefes Berfahrens finb : Ersparnig von Zeit und Sandarbeit und Wegfall jeden Berluftes. gut follen fich die fo praparirten Seifen auf feuchtem Lager, auf Seereifen und in ben Schaufenstern, wo fie ben Sonnenftrablen beständig ausgesett find, halten.

46 Soifonossonzon. Lösungen von Seife in Spiritus führen den Namen Seifenspiritus; find solche Lösungen parfümirt, heißen sie gewöhnlich Seifenessen.

Der Spiritus saponatus der Apotheken wird bereitet, indem man ein Pfund weiße Marseillerseise in drei Pfund rectificirtem Weingeist und einem Pfund Rosenwasser durch Digeriren löst und die Lösung filtrirt. Derselbe ist klar, von gelblicher Farbe und dient zu Einreibungen und Waschungen bei Quetschungen, Berkauchungen, Berrenkungen u. s. w.

Op o be lo d'. $1^{1/2}$ Unzen Talgkernseife, $1^{1/2}$ Unzen Marseillerseife, 3 Drachmen Campher werden in 20 Unzen Alsohol bei gelinder Wärme gelöst und dann filtrirt. Zu dem Filtrat sett man nach dem Erkalten $^{1/2}$ Drachme Thymianöl, 1 Drachme Rosmarinöl und 3 Drachmen Salmiakgeist.

Der Opobelbot ift frisch gelb, opalisirend, halbburchsichtig, wenig Arnstalle enthaltend, späterhin weißlich und fast undurchsichtig; er ist im Rühlen aufzube-wahren und dient zu Einreibungen, namentlich bei schmerzhaften Rheumatismen, Contusionen und kalten Geschwülsten.

b. Schönheitsmittel (Cosmetica).

97 Reben den Seifen dienen zur Hautpstege verschiedene Fabritate, welche im Allgemeinen den Ramen Schönheitsmittel (Cosmotica) führen. Sie haben theils den Zwed, die Haut zur zu erhalten, theils derfelben Glanz zu verleihen. Zu ersterm Zwed dienen verschiedene Waschwasser, zu letzterm Hautpo maden (Cold Creams) und Balsame. Die Hautpomaden und Balsame haben noch den Zwed, bei Temperaturwechsel die Haut vor Sprüngen zu bewahren. Bei den Mitteln zur Hautpslege wird vielsach Glycerin angewandt, und sind solche Mittel

besonders geeignet für die Haut, da das Glycerin in hohem Grade die Eigenschaft besitzt, die Haut weich und zart zu erhalten.

Mit ben Schönheitsmitteln wird zum Theil sehr großer Schwindel getrieben; es werden in dieser Beziehung eine Menge Geheimmittel angepriesen und für theures Gelb verkauft, die wenig ober gar keinen Nuten haben.

Im Folgenben werde ich eine Anzahl Borschriften zu häufig bargestellten

Schönheitemitteln geben:

Amanbine:

Fettes Manbelöl			7	Pfuni
Ginfacher Syrup			8	Loth
Mandelfeifen-Crên	te		2	,
Bittermandelol .			2	77
Bergamottöl .			2	"
Relfenöl			1	 11

Hierbei wird ber Syrup (ben einsachen Syrup erhält man burch Auflochen von 3 Pfund gutem Hutzucker in $^{1}/_{2}$ Quart bestillirtem Wasser) zuerst so lange mit der Seifencrsme zusammengearbeitet, bis eine gleichmäßige Masse entstanden ist, und nun erst setzt man unter fortwährendem Umrühren das mit den atherisschen Delen versetze Mandelöl ganz allmälig zu.

Die Mischung bes Deles mit ber aus Sprup und Seifencreme bestebenben Maffe ift fehr schwierig und erforbert viel Uebung. Um fich bas Zuseten bes Deles zu erleichtern, verfährt man am besten auf die Weife, bag man Del in ein mit einem Sahne verfebenes Gefag gießt und diefes über ben Mörfer ober bie Schale ftellt, worin man die Amandine bereiten will. Man lägt nun burch theilweises Deffnen bee Bahnes immer nur fo viel Del langfam gufliegen, als man im Stande ift beftanbig mit ber Sprup- und Seifenmaffe auf bae Innigfte ju vermischen. Würde man auf einmal zu viel Del zulaufen laffen, fo erhielte man teine gleichmäßig burchscheinenbe, sonbern eine ölige ober mit großen Deltropfen vermischte Maffe, die man nur baburch wieder brauchbar machen tann, daß man fie wie reines Del betrachtet und allmälig ju frischem Shrup und Seife fliegen läßt. Gegen bas Ende ber Operation wird die Arbeit immer fcwieriger, man muß ben Sahn ftarter schließen, damit nur gang wenig Del zufließt, und nur mit ber größten Behutsamkeit gelingt bie fdwierige Arbeit, auch bie zwei letten Bfunde Del gludlich in bie Daffe zu bringen. Ift bas Del nicht gang frifch ober bas Rimmer etwas warm, so ift es meiftens gang unmöglich, die gange in ber Bor-Schrift empfohlene Menge Del in die Maffe bineinquarbeiten; bann bleibt nichts anderes librig als die Operation zu unterbrechen, sobald die Daffe hell und frystallinisch schimmernd zu werben beginnt.

Die Amandine und alle ähnlichen Praparate muffen, sobald fie fertig sind, schnell in gläferne ober porzellanene Buchschen gefüllt und diese mit Stanniol und Bapier gut bebeckt und zugebunden werden, um die Luft so viel als möglich bavon abzuhalten.

Die Amandine und ähnliche Mischungen verändern sich und verberben sehr leicht. Man darf fie beshalb nie in größeren Mengen ansertigen, als man Aus-

ficht hat fehr balb zu verkaufen. Am längsten halten sie sich in kublen, aber nicht kellerartigebumpfen Räumen.

Bonig.Manbelpafte:

Fettes Mandeli						4 7	fund
Arabisches Gur	nmi	(9	epu	lvei	rt)	1/4	,
Honig		•				1	77
Mandelkleie .						$^{1}/_{2}$	79
Bittermandelöl						2	"
Rosenöl						$^{1}/_{2}$	"
Bergamottöl						2	"

Gummi und Honig werden zuerst mit einander verrieben, bis die Mischung vollständig ist. Dem diden Brei reibt man die Mandelkleie ein. Ist die Misschung gleichmäßig, so setzt man langsam das Mandelöl zu, dem zuvor die atherischen Dele beigemischt waren, und verfährt hierbei mit eben derselben Borsicht, welche bei der Darstellung der Amandine angegeben wurde.

Honig = Mandelpaste,

(andere Borfchrift):

Fettes M	and	elöl				•	•			•	1	Pfund
Honig .								•			1	"
Bittere Di	tant	eln	(ge	fch	ilt	und	ge	ftoß	en)		1/	2 ń.
Bergamoti												
Reltenöl											1/2	. ,,
Eidotter												

Honig und Eidotter werden zuerst zusammengerieben, bann bas Del allmä- lig zugefügt und ganz zuletzt erst die Mandeln und die Parfüme.

Mandelteig:

Bittere Man	delr	ı (g	efd	jält	u.	gefi	toße	n)	•	$1^{1}/_{2}$	Pfund
Beingeift (8!	5pr	oc.)				•			٠.	1	77
Rosenwasser										3/4	Quart
Bergamottöl										6 Lo	th

Die Mandeln werden zuerst mit $^{1}/_{2}$ Quart Rosenwasser mäßig erwärmt, bis sie ihre körnige Beschaffenheit verloren haben und zu einer teigigen Masse geworden sind. Man muß dabei stets umrühren, damit die Mandeln nicht am Boben des Kochgeschirrs andrennen und dadurch einen brenzlichen Geruch erhalten. Während dieser Operation entwickelt sich ziemlich viel Bittermandelöl und Blaussüre, weshalb der Arbeiter das Einathmen der Dämpse so viel als möglich vermeiden muß. Sind die Mandeln beinahe zerkocht, so sügt man das noch übrige Rosenwasser zu, dringt den Teig in einen Mörser, zerreibt ihn mit dem Pistick und setzt schließlich den Weingeist und die Parsüne zu. Bevor man die Masse in die Büchschen füllt, wird sie noch durch ein seines Haarsieb geschlagen, um noch etwaige unzerkleinerte Mandelstücken zurückzuhalten.

Nach Reveil kann man dies Präparat leichter und schöner auf folgende Weise bereiten: Zuerst werden die sorgfältig geschälten bitteren Mandeln in einer Reibmühle fein zerrieben, hierauf mit Rosenwasser oder einem anderen wohlriechenden Wasser übergossen und erhipt, um einen Theil des Wassers und die aus den bitteren Mandeln freiwerdende Blausaure zu verdampfen. Ist die Paste getocht, so muß sie seschenen. Man verdünnt sie nun mit der vorgeschriebenen Wenge von Weingeist, schlägt sie durch ein Haarsieb und versetzt sie nun erst mit den Riechstoffen.

Manbelmehl:

Gefcälte, zerftoß.	u.	au	8ge	pref	ite	Ma	nde	ln	2 Pfund
Beilchenwurzelpuli	oer		•	. •					4 Loth
Citronenöl			•						1 "
Bittermandelöl									1/4 Drachme

Alle diese Substanzen werben auf bas Innigste mit einander gemischt.

Biftagiennugmehl:

Beschälte g	erfi	oße	ne	Bij	tazi	enn	üsse		1 Pfund
Beilchenwi	ırze	lpu	lve	r.					1 "
Neroliöl									1 Drachme
Limonenöl									1 Loth

In gleicher Beise werben noch verschiedene andere sogenannte parsumirte Mehle bargestellt. Dieselben dienen statt der Seife zum Baschen, sind sehr milb und machen die Haut sehr zart und geschmeibig.

Glycerin=Gelée:

Fettes Mandelöl	•	•			3 Pfund	im	Sommer Winter
Reines Glycerin					12 Loth		
Weiche Seife . Thymianöl							
• •					,		

Seife und Glycerin werden zuerst gemischt; im Uebrigen wird wie bei ber Darstellung ber Amandine verfahren.

Rosenmilch:

Beschälte zer	ftı	oßer	te :	Vìa	nde	(n			1/2 Pfund
Rofenwaffer									1 Quart
Weingeift (8	35	pro	c.)						1/8 "
Weißes Wa	ďβ	3			•				1 Loth
Wallrath									1 ,
Delseife .									
Rosenöl .			•				•	•	1 Drachme

Um biese Rosenmilch barzustellen, verfährt man folgendermaßen: Die Delsseife wird geschabt und dann in einem Ressel unter Zusatz von 4 bis 6 Loth Rosenwasser mittelft eines Wassers oder Dampsbades erhipt. Ift die Seife ge-

schmolzen, so mischt man Wachs und Wallrath zu, ohne mehr umzurühren als nöthig ist, um eine gleichmäßige Mischung zu erhalten (bamit nicht zuviel Wasserverbunstet). Unterdeß zerstößt man die von der Schale befreiten Mandeln, zerreibt sie sorgfältig mit dem übrigen Rosenwasser, das man nur ganz allmälig zussetzt, und seiht die so erhaltene Mandelmilch schließlich durch ein reines Musselintuch.

Die Mischung aus Seife, Wachs und Wallrath beingt man jest in einen Mörser und arbeitet sie, während man die Mandelmilch ganz allmälig hinzubringt, tüchtig durch. Ift alle Mandelmilch in die Masse eingerührt, so läßt man den Weingeist, in dem zuvor das Rosenöl aufgelöst wurde, langsam zusließen. Läßt man den Weingeist zu schnell zusließen, so coagulirt die Milch und geht in einen gallertartigen Zustand über. Beim Zumischen des Weingeistes erhöht sich auch die Temperatur etwas, und man muß die größte Sorgsalt beobachten, um die Masse möglichst kalt zu erhalten. Man erreicht dies dadurch, daß man immer rührt, langsam zutröpfeln läßt und den Mörser kalt erhält. Die fertige Milch läßt man 24 Stunden ruhig stehen und gießt sie dann vom Bodensat ab in Kläschen, worin sie verkauft werden sollen. Bei genauer Besolgung der eben angesührten Borsichtsmaßregeln hält sich die Rosenmilch ziemlich lange, ohne einen Bodensat zu bilden oder die zu werden.

In derfelben Weise wie die Rosenmilch werden noch verschiedene andere milchartige Flüssteiten oder Emulsionen dargestellt, um die Haut zu verschönern, z. B. Mandelmilch, Fliedermilch, Gurkenmilch, Pistaziennukmilch 2c. Ich lasse hier noch einige Vorschriften für solche Emulsionen folgen:

Mandelmilch:

			шı	an	υe	ı mı	ιœ	:			
Geschälte b	ittere	2	Nan	beli	n					20	Loth
Talgfernsei	fe									1	n
Wachs .								•		1	77
Wallrath									٠.	1	n
Fettes Ma	nbelö	ĺ								1	77
Bergamotti	30									1/	2 n
Bittermant	elöl									1/4	Drachme
Rosenwasse	r obe	ri	esti	Air	te8	Wa	ffer	: ,		1	Quart
Weingeist 1	oon 8	35	Pr	oc.	•	•		•	•	3/	s n
			ଔ	url	en	m i	(d):				
Siiße Mai	nbeln									8	Loth

Sige Wandeln 8 Yoth Talgfernfeife <t

Der ausgepreßte Gurkenfaft wird rafch aufgetocht, so schnell als möglich wieder abgekühlt, burch feinen Muffelin geseiht und dann auf die gewöhnliche Beise verfahren.

Biftagiennugmilch:

Biftaziennuff	e						6 Loth
Palmfeife							
Grünes Del							
Wachs .							
Wallrath							
Drangenblüt	he	nıvc	isser	: .			15/8 Quart
Nerolieffenz							

Jungfernmiich (Lait virginal):

Rosenwasser				·	1	Quart
Tolubalsamtinctur					1	Loth

Das Wasser wird nur ganz allmälig zur Tinctur gesett; man erhält dann eine milchige, opalisirende Flüssigkeit, welche sich mehrere Jahre hält. Gießt man umgekehrt die Tinctur in das Wasser, so scheibet sich das Harz als eine zähe Masse ab, und man erhält keine Milch. — Anstatt Rosenwasser und Tolubalsamtinctur kann man auch 2 Loth Benzoötinctur mit 1 Quart Hollunderblüthen-wasser oder 1 Quart Orangeblüthenwasser oder einem anderen wohlriechenden Wasser versetzen und auf diese Weise eine Menge verschiedener Sorten von Jungsfernmisch bereiten.

Waschwasser:	G ly	Glycerinwaschwasser:								
Borar 2 La	oth Borax			:			2	Loth		
Drangeblüthenwaffer . 1 D	luart Glycerin			•			16	n		
Rosenwasser 1 ,	" Orangebl	üth	enn	affe	er		4	Quart		

Hautpomaden (Cold Creams). Der berihmte Arzt Galen von 48 Bergamus hat bereits aus Fett und Wasser eine Mischung bargestellt ähnlich ben Hautpomaden oder Cold Creams der heutigen Parfümeure. Die Fabrikate ber Neuzeit sind nur durch ihren Wohlgeruch und ihre Feinheit unterschieden.

Im Folgenden werbe ich einige Borfchriften gur Darftellung von Hauts pomaden geben:

Cold Cream:

Fettes Mand	elö	I					15 Loth
Wachs .						• .	1/2 n
Wallrath .							$3^{8}/_{4}$,
Rosenwaffer							
Rofenöl .			•		•		40 Tropfen
Bergamottöl							20 "

Bachs, Wallrath und Mandelbl werden zusammen im Bafferbade unter Umruhren geschmolzen. Sind die Fette gleichmäßig gemischt, so ruhrt man das

Rosenwasser ein. Im Winter ist es gut dasselbe zuvor etwas zu erwärmen Nachbem das Rosenwasser eingerührt ist, setzt man noch die Parfitme zu und gießt die nun fertige Hautpomade sogleich in die Töpfchen, in welchen sie verkauft werden soll.

Rofen. Cold-Cream:

Fettes Mandelöl					•	1 Pfund
Rosenwasser .		•	•			1 "
Weißes Wachs .						2 Loth
Wallrath						2 ,
Rosenöl	•					1/2 Drachme

Diese Hautpomade wird in ähnlicher Weise bereitet, wie in voriger Borschrift angegeben ist; nur ist es viel schwieriger, die bedeutend größere Menge Rosen-wasser in die geschmolzene Fettmasse einzurühren und muß mit viel mehr Borsicht geschehen. Man kann eine gleichmäßige Mischung von Fett und Wasser nur daburch erzielen, daß man, während beständig gerührt wird, das Rosenwasser in ganz dünnem Strahle zusließen läßt, oder daß man in demselben eine ganz geringe Menge Borax auflöst. Das auf diese Weise erhaltene Fabrikat ist allerdings bedeutend schöner als das nach voriger Vorschrift dargestellte; es hat ein wachsartiges Ansehen, ist troth seines Wassergehaltes ziemlich sest, wird aber in der warmen Hand weich und schmilzt sehr leicht und hält sich in guten Glass oder Porzellangesäßen ein bis zwei Jahre lang.

Manbel=Cold-Cream:

Wendet man zum Parfümiren der im Borigen beschriebenen Hautpomade statt des Rosenöls Bittermandelöl an, so erhält man den Mandel-Cold-Cream.

Camphereis:

Fettes Man	del	öĺ				1 Pfund
Rosenwasser						1 ,
Wachs .						2 Loth
Wallrath						2 "
Campher						
Rosmarinöl						1 Dradyme

Campher, Wachs, Ballrath und Mandelöl werden zunächst zusammengesschmolzen; im Uebrigen verfährt man, wie bei dem Cold-Croam angegeben wurde.

Surten=Cold-Cream:

Fettes Man	beli	il				1 Pfund
Gurkensaft						1 ,
Gurteneffen;						4 Loth
Wachs .						
Wallrath .						
Grünes Del						

Die Gurken werben in einer gewöhnlichen Presse ausgepreßt, ber Saft einemal aufgekocht und abgeschäumt, bann rasch abgekühlt und durch Leinwand filstrirt. Da jedoch die Sitze zerstörend auf das Aroma der Gurken wirkt, so versfährt man besser folgendermaßen:

Die Gurken werben mittelst eines Gurkenhobels so fein als möglich zerschnitzten und hierauf in das Del gelegt: man läßt sie 24 Stunden darin liegen, seiht dann das Del davon ab, legt nochmals frische geschnittene Gurken hinein, seiht wieder ab und benutt dies Del zur Darstellung der Hautpomade. Uebrigens verfährt man wie bei der Bereitung der anderen Cold-Creams.

Eine schlechtere Sorte dieser Hautpomade bereiten die französischen Parstümisten, indem sie Schmalz in einem Kessel im Wasserbade schmelzen, den Gurkensaft dann gut mit dem geschmolzenen Fette zusammenrühren und die Mischung dann erkalten lassen. Hierbei sammelt sich das Fett, welches den Gurkengeruch angenommen hat, auf der Obersläche des Saftes an, wird abgenommen und noch so oft mit frischem Gurkensaft auf diese Weise behandelt, die es stark genug nach Gurken riecht.

Gurkenpomabe von Biege:

Mit Benzoë	p	arfi	lmi	rtes	ල	ďηw	eine	efett		•	6	Pfund
Wallrath							•			•	2	77
Gurfeneffenz								•	•	•	1	n

Schweinefett und Wallrath werben zuerst zusammengeschmolzen und die Mischung so lange umgerührt, bis sie wieder erkaltet ist; bann reibt man das Fett im Mörser mit der allmälig zusließenden Gurkenessenz zusammen. Man reibt so lange, bis der Weingeist verdunstet und die Pomade schön weiß geworden ist.

Pomade divine:

Wallrath		•					1/4 Pfund
Schweinefett .					•		$^{1}/_{2}$,
Fettes Mandelöl							$^{3}/_{4}$,
Benzoöharz .							1/4 ,
Banille	•			•		•	3 Loth

Das Ganze wird bei einer Temperatur, die 90° C. nicht übersteigen darf, 5 bis 6 Stunden digerirt, dann abgefeiht und in Topfchen zum Berkauf gegossen.

Pomade divine

(andere Vorschrift):

Ochsenmark							1 Pfund
Rofenwaffer			•	•			1 "
Bengoë, fein							
Storax, fein	gepuli	oert					1 "
Beilchenwurg							
Bimmt, fein	gepuli	oert					1/2 "
Mustatnuß,							
Relten, fein							

Das Ochsenmark weicht man zuvor 8 bis 10 Tage in frischem Brunnenwasser ein; dann nimmt man es heraus, bringt es in das Rosenwasser und läßt es einige Zeit darin liegen; sodann bringt man das Ochsenmark mit dem Rosenwasser und den übrigen Substanzen in einen Topf, verschließt ihn fest und stellt ihn einige Zeit in ein Wasserbad. Die flitssig gewordene Masse wird dann ausgegossen und bis zum Erstarren gerührt.

Crême de Cathay-Farina:

Wallrath			•		2	Loth
Beißes Bachs					2	n
Fettes Mandelbl					1	Pfunt
Meccabalfam .					6	Loth
Rosenwasser .						

Mandelöl, Wachs und Wallrath werben zusammengeschmolzen; der geschmolzenen Masse werden unter beständigem Rühren der Meccabalsam und das Rosenswasser zugesetzt und das Ganze dis zum Erstarren gerührt.

Glycerincreme:

Slycerinbalfam:

Fettes Mandelöl 1 Pfund	Fettes Mandelöl 1/2 Bfund
Wallrath $^{1}/_{2}$,	Wallrath 2 Loth
Weißes Wachs 2 Loth	Weißes Wachs 2 "
Glycerin 10 "	Glycerin 4 "
Bergamottöl 1/2 Drachme	Rosenöl 1/4 Drachme
Rosenöl 1/4 "	·

Struve's Glycerincreme:

Wallrath .										•				11/2 Loth
Weißes Wachs										:				$\begin{cases} 1/2 & \text{Soth im Winter} \\ 3/4 & \text{, im Sommer} \end{cases}$
Fettes Wandel	,ÖĮ	(tri)	(d)	gep	reßt)		•		•	•	•	•	6 "
Rosenwasser	•	٠	•	•	•	•	•	•	• .	•	•	•	•	5 ,
Glycerin . Rofenöl (oder	ein	ani	dere	er fe	einer	L	Iun	nen	geri	1 ď))			•	24 Tropfen

Wallrath und Wachs werben im Wasserbade erst zusammengeschmolzen, hierauf bas Manbelöl beigemischt; bann bas etwas erwärmte Rosenwasser und Scheerin eingerührt, und erst, wenn bie Mischung nach beständigem Umrühren erkaltet ist, wird noch ber Parsium zugesett.

Manbeltugeln:

Campherfugeln:

	•	, ,	•	
Gereinigter Talg	1 Pfund	Gereinigter Talg		1 Pfund
Weißes Wachs	1/2	Weißes Wachs .		1/4 7
Bittermanbelöl	1 Drachnie	Campher		
Relfenöl	1/4 n	Lavendels ober Rosi		

Cosmetica.

Campherpafte:

Fettes Mai	nde	löl				•	. '	•	1/2	Pfund
Gereinigtes.	0	din	ein	efett					1/4	, n
Wachs .									2	Loth
Wallrath					,				2	77
Campher									2	19

Die geschmolzenen Substangen werben gerührt, bis bie Mischung erkaltet ift.

Rofen-Lippenpomade:

Fettes Man	idel	ď				1/2 Pfund
Wallrath						
Wadys .						2 " .
Alkannawur						
Rosenöl .						

Manbelöl, Bachs, Wallrath und Alfanna erhitt man im Basserbabe und läßt einige Stunden in der Barme siehen, damit die Alfanna mahrend der Zeit ihren Farbestoff abgeben kann, seiht dann durch ein Tuch und set, bevor die Masse ganz erkaltet ift, das Rosenöl zu.

Beige Lippenpomabe:

Fettes Mandelöl				1/4 Pfunh
Wachs				2 Loth
Wallrath				
Bittermandelöl .				1/2 Drachme
Grassi				1/4 "

Geheimmittel für Schönheitspfloge. Mit Geheimmitteln, bie ben 49 Teint verschönern sollen, wirb unendlich viel Schwindel getrieben. Namentlich werden viel Geheimmittel zur Entfernung der Sommersprossen angepriesen. Es dürste vielleicht die Bemerkung hier am Plate sein, daß überhaupt — wie es in der Natur der Sommersprossen liegt — kein Mittel existirt, welches im Stande wäre, Sommersprossen oder ähnliche Hautsleden auf die Dauer zu vertilgen. Selbst wenn man energische Bleichmittel wie Chlorwasser längere Zeit auf die sledige Haut einwirken ließe, könnte man die Fleden vielleicht momentan entfärben, doch würde nach wenigen Tagen die alte Färbung wieder zum Vorschein kommen.

Ich laffe im Folgenden bie Zusammensetzung einiger folcher vielfach anges priesenen und für theures Gelb verkauften Schönheitsmittel folgen:

Die Tinctur zur Bertilgung von Leberfleden und Sommerssprossen von Fr. Solbry in München ist nach Hollandt ein aromatistzer geistiger Auszug der Nießwurz. Berdell giebt folgende Borschrift zu ihrer Darstellung: 1 Unze weiße Nießwurz, 1 Unze Wohlverleihwurzel, 1 Unze Berstramwurzel und 2 Drachmen Storax werden mit 15 Unzen rectificirtem Altohol bigerirt, dann mit etwas Bergamottöl und Citronenöl parsümirt und filtrirt.

Lait antephélique contre les taches et boutons du visage etc. Paris. Caudes et Co. 1000 Theile biese Geheimmittels bestehen nach Wittstein aus eirea 10 Theilen Quecksilbersublimat, 1 Theil Salmiak, 140 Theilen Eiweiß, 7 Theilen schwefelsaurem Bleioryd, 2 Theilen Campher und 840 Theilen Wasser. Wittstein meint, es ist durch Versetzen einer salmiakhaltigen Sublimatlösung mit Eiweißlösung und schwefelsaurem Bleioryd erhalten.

Obalin von A. T. E. Bogel in Berlin gegen Sommersprossen 2c. ist nach Jacobsen eine Lösung von Borax in unreinem, auf 1,11 specif. Gewicht vers bünntem Glycerin, schwach mit Anilinroth gefärbt und mit etwas Rosenöl parssumirt.

Lenticulosa, Schönheitsmittel von Hutter u. Co. in Berlin, ist nach Hagen eine Lösung von 2 Quint Zuder und $1^{1/2}$ Quint Potasche in $6^{1/4}$ Loth Orangenwasser und $1^{1/2}$ Loth Spiritus.

Lilionese ist nach Dr. Hartung-Schwarztopf eine concentrirte Lösung von Potasche, aus ber sich Krystalle abgeschieben haben, parfumirt mit etwas Rosenoll und Zimmtöl.

Rosée de beauté von Felix von Mizersti ist eine weiße Flüssigkeit von schwachem, angenehmem Geruch, welche in der Ruhe einen Bodensat macht. Das Gemisch ist nach Hager dadurch bereitet, daß Thonerde aus Alaun mit Soda gefällt, der ausgeschiedene Niederschlag nur unvolltommen ausgewaschen, in starkem Essig gelöst, die Flüssigkeit dann noch mit geschlemmtem Vorzellanthon versetzt und mit Glycerin vermischt wurde.

50 Schminken. Es fei hier schließlich noch eine Art von Toilettegegenstänben erwähnt, die nicht allein im Bühnen-, sondern auch im Privatleben vielsach Berwendung finden, nämlich die Schminken. Man hat weiße und rothe Bräparate dieser Art. Zum Weißschminken dienen basisch salpetersaures Wismuthoryd (Berlweiß) und fein gepulverter gebrannter Talk (französisches Beiß), zum Rothschminken namentlich Karmin enthaltende Präparate.

Fluffiges Perlweiß für Schaufpieler:

Rosens oder Orangenblüthenwasser . . . $^{1}/_{2}$ Quart Wismuthweiß 8 Loth

Karminschminke. 4 Unzen fein geriebener Talk und 2 Drachmen Karmin werden mit einer warmen dunnen Lösung von Traganthgummi gemischt und gewöhnlich in Form einer Pomade angewandt. Zu dunkleren Schminken wird die Menge des Karmins vermehrt, zu geringeren Sorten eine geringere rothe Farbe mit Talkpulver gemischt.

Rofenschminke:

Salmiakgeist			1 Loth
Feinster Rarmin			$^{1}/_{2}$,
Esprit de Roses triple	•		1 "
Rosenwaffer			1/2 Quart

Um bies Präparat barzustellen, übergießt man zunächst ben Karmin mit bem Salmiakgeist in einer Flasche, die ungefähr 1 Pfund Flüssigkeit faßt, läßt beibes zwei Tage lang unter öfterem Schütteln mit einander in Berührung, sett bann das Rosenwasser und ben Rosenesprit zu und schüttelt alles tüchtig durchseinander, läßt die gut verkorkte Flasche nun 8 Tage ruhig stehen, damit sich die im Karmin enthaltenen erdigen Beimischungen zu Boden seten, und gießt dann die nun fertige Rosenschminke klar in die Flacons ab.

Ift der Karmin gang rein, fo entsteht fein Bobenfat; fast aller Karmin ift aber wegen seines außerordentlich hohen Preises mehr ober weniger verfett.

Anhang.

Nachweifung ber bedeutenderen literarischen Silfemittel.

A. Seifen.

I. Siftorifches.

F. Knapp. Lehrbuch ber chemischen Technologie. Erster Band. Braunschweig 1847. Artifel: Seifensteberei S. 333 u. folgb.

Amtlicher Bericht ber Londoner Industrieausstellung von 1852. Berlin 1853. S. 518 u. folgd.

II. Theorie ber Seifenbilbung.

Chevreul. Recherches chimiques sur les corps gras etc. Paris 1823.

III. Die Fette.

- Th. Chateau. Die Fette, bearbeitet von Dr. Sugo Sartmann. Leipzig 1864.
- A. Abriani. Das Baumwollsamenol. Dingler's polytechnisches Journal. Bb. 156, S. 233.
- 3. S. Stas. Urtheile und Bersuche über die gebräuchlichen Methoben ber Gewinnung fetter Sauren. (Auszug des Berichts der belgischen Experten bei der allgemeinen Londoner Industrieausstellung von 1862.) Dingler's polytechnisches Journal. Bb. 175, S. 68. Chemisches Centralblatt 1865. S. 262.

5. 8. Buff. Ueber bie Fette und die Fabrifation der Fettfauren und des Glycerins. Inaugural-Differtation. Göttingen 1863.

B. Bolley. Bur Chemie und Technif ber Fette. (Mittheilungen aus bem technischen Laboratorium bes schweizerischen Politechnikums). Schweiz polyt. Zeitschrift 1866. S. 27. Dingler's polytechnisches Journal. Bb. 179, S. 463.

B. Bolley. Sandbuch ber technisch-chemischen Untersuchungen. Leipzig 1865. Artifel: Fette Dele und Fette. S. 347 ff.

IV. Die Alfalien.

3. Pelouze. Die Berseifung ber Fettforper mit Schwefelastalien. Comptes rendus. Bb. 59. S. 22. Dingler's polytechnisches Journal. Bb. 173, S. 450.

V. Sarte Seifen.

3. G. Greve. Grundliche Anleitung gur Fabrifation ber Seife. Zweiter Theil. Die weiße Seife. Zweite Auflage. Hamburg 1844.

F. W. Weise. Der praktische Seifenfabrikant. Leipzig 1854.

- S. Berus. Induftrie ber Fette und fetten Dele. Berlin 1864.
- Bitmann. Berseifung ber Delfaure mit trodnem kohlensauren Natron. Polytechnifches Centralblatt 1859. S. 686. Wagner's Jahresbericht für 1859.
- Amebee Belhommet. Seife und Delfture. Repert. de Chim. appl. III, p. 333. Dingler's polytechnisches Journal. Bb. 162, S. 160.
- B. Goffane. Benutzung von fieselsaurem Alfali ale Busat zur Seife. Polytechnisches Centralblatt 1855, S. 637. Bagner's Jahresbericht für 1855. S. 60.
- Fr. Storer. Polytechnisches Centralblatt 1863, S. 623. Ueber bie Bereitung von Seifen, welche Bafferglas enthalten S. 399.
- A. Editein. Bereitung ber Gusternseise. Dingler's polytechnisches Journal. Bb. 157. Gaultier be Claubry. Gallseisen. Bullet. de la Société d'Encouragement. Mai 1859, p. 268. Dingler's polytechnisches Journal. Bb. 154. S. 159.

VI. Schmierfeifen.

- 3. G. Greve. Gründliche und vollständige Anweisung zur Fabrikation ber Seife. Erster Theil. Anleitung zur Fabrikation ber schwarzen, braunen und grünen Seife. Zweite Auflage. hamburg 1839.
- 3. Gentele. Bersuche über Anwendung ber Soba bei Darftellung ber Schmierfeife. Dingler's polytechnisches Journal. Bb. 117, S. 369.

VII. Geifesieben mit Dampf.

- Campbell Morfit. Duirl jum Seifekochen. Dingler's polytechnisches Journal. Bb. 147, S. 176.
- Atkinfon. Reffel zum Seifesteben mittelfti Dampf. Dingler's polytechnisches Journal. Bb. 108, S. 179.
- Mouveau. Apparat zur Seifenfabrikation. Wagner's Jahresbericht für 1855. S. 80. R. Hobg son und E. Holben. Apparat zur Seifenfabrikation. Dingler's polytechenisches Journal. Bb. 163.
- Tilghman. Berseifung ber Neutralsette mit kohlensaurem Alkali. Bulletin de la Société d'Encouragement. Août 1855. Dingler's polytechnisches Journal. Bb. 138, S. 123.

VIII. Prüfung und Werthbestimmung ber Sandelsfeifen.

- B. A. Bolley. Handbuch ber technischemischen Untersuchungen. Leipzig 1865. Artikel: Seife. S. 393 ff.
- heeren. Untersuchung ber Seifen auf ihren merkantilen Werth für Nichtdemifer. Dingler's potytechnifches Journal. Bb. 137, S. 313.
- Muller. Rurge und sichere Methobe ben handelswerth ber Seifen zu bestimmen. Bolvtechnisches Centralblatt 1852, S. 913. Dingler's Journal. Bb. 127, S. 357.
- C. Cailletet. Reues Berfahren zur Untersuchung ber Seifen auf ihren Inhalt an Fettsauren, Alfali und Basser. Polytechnisches Centralblatt 1859. S. 667. Wagner's Jahresbericht für 1859.
- 3. A. Stodhardt. Ueber Seifenbereitung und Seifenprufung. Dingler's polytechenifches Journal Bb. 98, S. 299 und 386.

B. Toilettegegenftanbe.

- I. Ausführliche Werke über Parfumeriefabrikation.
- G. W. Septimus Piesse. The art of perfumery. Second edition. London 1857.

- O. Reveil. Des odeurs, des parfums et des cosmétiques par S. Piesse. Edition française. Paris 1866.
- S. Birgel. Toiletten-Chemie. 3meite Auflage, Leipzig 1866.

II. Siftorifches.

Amtlicher Bericht ber Londoner Industrieausstellung von 1852. Berlin 1853.

III. Die Riechstoffe.

- D. Hamburi. Bereitung ber Parfumerien in Cannes und Graffes. Pharm. Journ. and Transactions IX, p. 325. Wagner's Jahresbericht für 1858.
- Barreswil. Die Parfümerie im Jahre 1862. Annales du Conservatoire des arts et metiers. t. IV, p. 273. Bagner's Jahresbericht für 1864.
- E. Millon. Die Ertraction ber Bohlgeruche aus ben Bluthen mittelft Aether ober Schwefelfohlenftoff. Journ. de Pharm. et de Chim. Decembre 1856.
- Julius Maier. Die atherifchen Dele. Stuttgart 1862.
- Karl und Morit Seubert. Handbuch ber allgemeinen Baarenkunde. 3meiter Band. Organische Baarenkunde. Stuttgart 1867.
- B. Bolley. Sandbuch ber technischemischen Untersuchungen. Leipzig 1865. Artikel: Ruchtige Dele, Balfame und aromatische Baffer, S. 366 u. folgb.
- Heppe. Ueber Nachweisung ber Berfälschung atherischer Dele, besonders mit Terpentinol. Dingler's polytechnisches Journal Bb. 144, S. 304.

IV. Alkoholische Parfume.

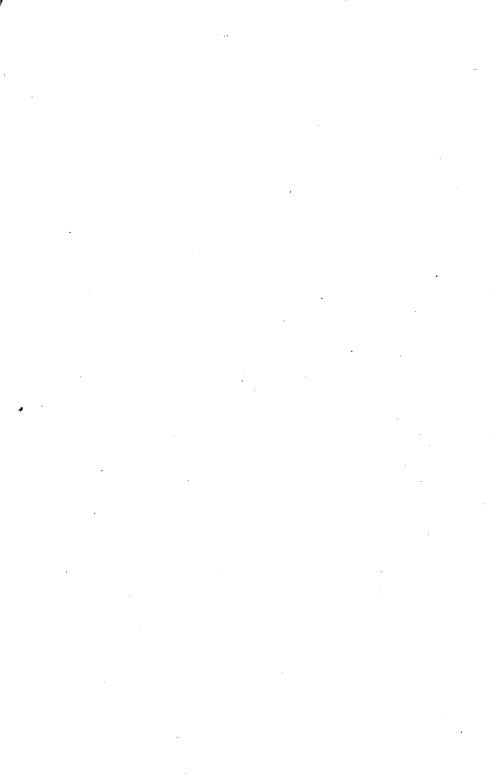
Sichel. Berfahren, ben alfoholischen Extracten ber Parfümerie bie zuruckgehaltenen fetten Dele zu entziehen. Dingler's polytechnisches Journal. Bb. 169, S. 156. Joh. Maria Farina. Berbeffertes Kölner Baffer. Polytechnisches Centralblatt 1859.

V. Toiletteseifen.

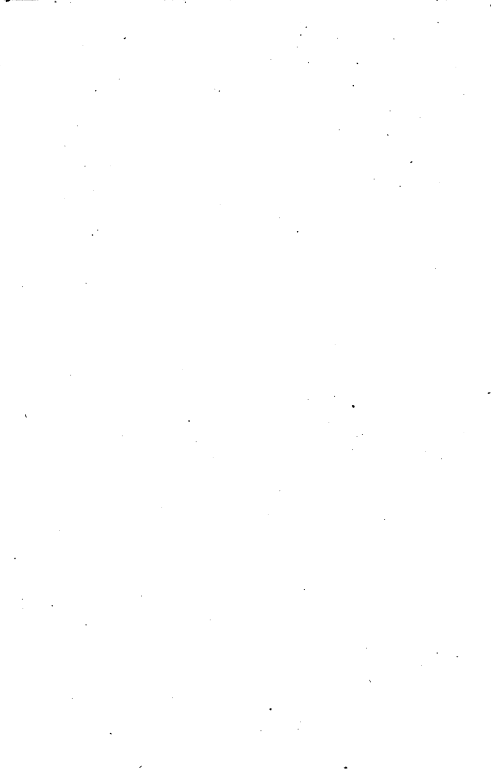
- Lefage. Maschine zum Aneten und Formen ber Seifen. Dingler's Journal Bb. 161. S. 182. Wagner's Jahresbericht für 1860.
- A. Sarg. Glycerinseifen. Bolytechnisches Centralblatt 1862. Efa. 8. S. 559.
- Heeren. Fluffige Glycerinseife. Mittheilungen bes Gewerbevereins für hannover. 1866 S. 73. Dingler's polytechnisches Journal Bb. 180, S. 179. Wagner's Jahreebericht für 1866.
- Notig zu vorstehender Mittheilung in ber Bochenschrift bes nieberöfterreichischen Gewerbevereins 1866, S. 559. Deutsche Industriezeitung 1866, S. 365.
- B. Clayton. Zusat von Wachs zu Toiletteseifen. Polytechnisches Centralblatt 1857. S. 414. Wagner's Jahresbericht für 1857.
- Dupuis. Berfahren jum Luftriren ber Toiletteseifen mittelft Dampfens. Dingler's polytechnisches Journal Bb. 171, S. 430.

VI. Gebeimmittel.

Die Gehetmmittel für Bahn-, Mund-, haar- und Schönheitspflege find ben verschiebenen Sahrgangen bes chemisch-technischen Repertoriums von Jacob fon entnommen.







THIS BOOK IS DUE ON THE LAST DATE STAMPED BELOW AN INITIAL FINE OF 25 CENTS WILL BE ASSESSED FOR FAILURE TO RETURN THIS BOOK ON THE DATE DUE. THE PENALTY WILL INCREASE TO 50 CENTS ON THE FOURTH DAY AND TO \$1.00 ON THE SEVENTH DAY OVERDUE. MAR' 141941 N Mar16'50RE 16 Jun'52 M JUN 1 8 1952 LU JUN 10 1976 BEG GIL HATO TH LD 21-100m-7,'89 (402s)



